### WO9849274

Publication Title:

THERMOSTABLE DNA POLYMERASE AND INTEINS OF THE THERMOCOCCUS FUMICOLANS SPECIES

Abstract:

Abstract of WO9849274

The invention concerns a purified thermostable DNA polymerase, thermostable archae bacteria DNA polymerase of the Thermococcus fumicolans species having a molecular weight of the order of 89000 daltons and its thermostable inteins. Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

Court'esy of http://v3.espacenet.com

This Patent PDF Generated by Patent Fetcher(TM), a service of Stroke of Color, Inc.

## **PCT**

## ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



### DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets <sup>6</sup> :  C12N 9/12 // 15/54  A1		(11) Numéro de publication internationale: WO 98/49274 (43) Date de publication internationale: 5 novembre 1998 (05.11.98)		
(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): APPLI- GENE-ONCOR [FR/FR]; Parc d'Innovation, Rue Geiler de Kaysersberg, Boîte postale 72, F-67402 Illkirch (FR).				
(72) Inventeurs; et (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): QUERELLOU, Joël [FR/FR]; L'Arc'Hantel, F-29280 Brest (FR). CAMBON, Marie-Anne [FR/FR]; 8, allée de Stelle, F-29280 Plouzane (FR).		N,		
(74) Mandataire: BREESE-MAJEROWICZ; 3, avenue de l'Opéra, F-75001 Paris (FR).		a,		
		,		
		·		
(54) Title: THERMOSTABLE DNA POLYMERASE AT	TNI DN	EINS OF THE THERMOCOCCUS FUMICOLANS SPECIES		
(54) Titre: ADN POLYMERASE THERMOSTABLE ET	' INTEI	NES DE L'ESPECE THERMOCOCCUS FUMICOLANS		
(57) Abstract				

The invention concerns a purified thermostable DNA polymerase, thermostable archae bacteria DNA polymerase of the *Thermococcus fumicolans* species having a molecular weight of the order of 89000 daltons and its thermostable inteins.

#### (57) Abrégé

La présente invention concerne une ADN polymérase purifiée thermostable ADN polymérase thermostable d'archaebactéries de l'espèce *Thermococcus fumicolans* ayant un poids moléculaire de l'ordre de 89 000 daltons, ainsi que ses intéines thermostables.

### UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménie	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
AT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
AU	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
AZ	Azerbaldjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HŲ	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	Bénin	31	Irlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
BR	Brésil	IŁ	Israël	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
BY	Bélarus	IS	Islande	MW	Malawi	US	Etats-Unis d'Amérique
CA	Canada	IT	<b>Italie</b>	MX	Mexique	UZ	Ouzbékistan
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	VN	Viet Nam
ÇG	Congo	KE	Kenya	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavie
CH	Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	zw	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		
CM	Cameroun		démocratique de Corée	PL	Pologne		
CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
CU	Cuba	KZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
CZ	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
DE	Allemagne	LI	Liechtenstein	SD	Soudan		
DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
EE	Estonie	LR	Libéria	SG	Singapour		

WO 98/49274 PCT/FR97/00761

# ADN POLYMERASE THERMOSTABLE ET INTEINES DE L'ESPECE THERMOCOCCUS FUMICOLANS

5

10

15

20

25

30

35

La présente invention concerne une nouvelle ADN polymérase thermostable ainsi que ses deux intéines, provenant d'une archaebactérie de l'espèce Thermococcus fumicolans.

Les ADN polymérases sont des enzymes impliquées dans la réplication et la réparation de l'ADN dans toute cellule vivante. On connaît aujourd'hui de nombreuses ADN polymérases isolées de micro-organismes tel que E. coli (ADN polymérase I) ou du phage T4. Des ADN polymérases ont aussi été identifiées et purifiées et à partir de micro-organismes thermophiles comme Thermus aquaticus (Taq polymérase, Chien, A. et al. J. Bact. 1976, 127:1550-1557 ; Kaladin et al. Biokhymiya 1980, 45:644-651), Thermus thermophilus, ou encore des espèces du genre Bacillus (demande de brevet Européen publiée sous le No. 699 760), Thermococcus (demande de brevet Européen No. 455 430), Sulfolobus et Pyrococcus (demande de brevet Européen publiée sous le No. 547 359). Parmi ces ADN polymérases issues d'archaebactéries on peut citer la Pfu, isolées de Pyrococcus furiosus (18), la Vent™ polymerase de Thermococcus litoralis (10), la 9°N de Pyrococcus sp.  $9^{\circ}N$  (15) et la DeepVent<sup>TM</sup> de Pyrococcus GB-D, les deux premières provenant de souches du littoral (Baie de Naples), les deux suivantes de souches sousmarines profondes.

Le mécanisme d'action des ADN polymérases est aujourd'hui relativement bien connu et consiste en une réplication de l'ADN à l'identique selon un mode semiconservatif. Le brin recopié sert de matrice et les quatre nucléotides triphosphates sont le substrat de cette polymérisation. Les enzymes ayant une activité ADN polymérase sont aujourd'hui de plus en plus utilisées in vitro afin de travailler en biologie moléculaire dans divers buts tels le clonage, la détection d'erreurs, le

séquençage, le marquage, et de façon générale, l'amplification de séquences d'acides nucléiques.

5

10

15

20

25

30

35

Cette amplification, in vitro, de séquences d'acide désoxyribonucléique fait appel à la technique de la réaction de polymérisation en chaine (PCR) décrite dans les brevets Européens No. 200 362 et 201 184. Le principe de cette technique est basé sur la réalisation de cycles successifs d'extension d'amorces mettant en oeuvre les quatre nucléotides triphosphates ainsi qu'une ADN polymérase et un ADN matrice à recopier. A chaque l'enzyme double le nombre de brins d'ADN disponibles et entre chaque cycle une thermodénaturation est nécessaire afin d'ouvrir la double hélice d'ADN pour le cycle suivant. Les températures utilisées pour cette étape de thermodénaturation ne sont pas compatibles avec la conservation de l'activité de la plupart des ADN polymérases connues, telle la Klenow. C'est ainsi que des nombreux efforts de recherche ont été réalisés afin de trouver des enzymes supportant ces températures.

Cependant, si les micro-organismes thermophiles sont aujourd'hui connus, il reste encore difficile d'obtenir ces enzymes thermostables avec des rendements de production suffisants. La biologie moléculaire et le génie génétique permettent de palier cet inconvénient. Ainsi, une fois repéré dans le génome, le gène codant pour l'ADN polymérase est cloné, séquencé puis recloné dans un vecteur d'expression afin de produire la protéine dite alors recombinante, chez un hôte mésophile plus aisé à cultiver tel *E. coli* ou *S. cerevisiae*. Cette méthode d'expression chez *E. coli* a notamment été décrite dans la demande de brevet internationale PCT publiée sous le No. WO 89/06691 pour produire l'ADN polymerase de Thermus aquaticus.

L'ADN polymérase de l'invention provient d'une archaebactérie de l'espèce *Thermococcus fumicolans*. Outre ses propriétés thermostables la rendant particulièrement efficace notamment dans une processus de PCR, cette ADN

polymérase est remarquable en ce qu'elle présente deux "introns protéiques", encore appelés "intéines", au niveau de son polypeptide précurseur.

La séquence nucléotidique de ses intéines est insérée dans celle de l'ADN polymérase, généralement au niveau de sites conservés impliqués, après traduction, dans les réactions catalytiques. Ces séquences sont transcrites et traduites en même temps que celle de l'ADN polymérase et l'épissage autocatalytique des intéines produit alors trois enzymes: deux intéines et une ADN polymérase.

5

10

15

20

25

30

35

On trouve de telles intéines également au sein d'autres molécules telles l'ATPase vacuolaire chez S. cerevisiae (4), GyrA chez Mycobacterium leprae (7), Rec A chez Mycobacterium tuberculosis (5, 6). Les intéines font partie pour leur majorité de la famille des endonucléases de type "homing endonucleases" puisqu'elles coupent l'ADN en un site reconnu, à l'endroit même où leur séquence nucléotidique vient s'insérer.

Le développement des biotechnologies tant dans la recherche que dans les domaines de la médecine ou de l'agro-alimentaire, nécessite de disposer de divers types d'ADN polymérases susceptibles d'améliorer quantitativement et qualitativement des techniques aussi diverses que le clonage, la détection, l'amplification de séquences d'ADN. La présente invention vise précisément à offrir une nouvelle ADN polymérase thermostable qui est issue d'une espèce récemment décrite: Thermococcus fumicolans (8). Cet isolat a été isolé à partir de fragments de cheminées prélevées dans le bassin Nord-Fidgien lors de la campagne franco-japonnaise STARMER en 1989. Cette espèce, anaérobie stricte, présente une température optimale de croissance de 90°C, ce qui est relativement élevé pour un Thermococcus. Son pH optimum est de 8,8, et son taux de salinité de 20 g/l à 40 g/l.

L'invention a donc pour objet une ADN polymérase purifiée thermostable d'archaebacteries de

WO 98/49274 PCT/FR97/00761

l'espèce Thermococcus fumicolans ayant un poids moléculaire de l'ordre de 89000 Da ainsi que ses intéines thermostables, dont le gène comportant les deux séquences codant pour lesdites intéines a été cloné.

Les travaux de recherche ayant permis d'identifier, de séquencer et d'étudier l'ADN polymérase de l'invention ont été réalisée à partir de la souche Thermococcus fumicolans ST557 déposée à la Collection de l'Institut Pasteur (CIP) sous le numéro CIP 104680. Cette ADN polymerase sera dénommée dans ce qui suit Tfu. Sa séquence de 774 acides aminés est représentée dans la liste de séquences en annexe sous le numéro SEQ ID NO:2. Un poids moléculaire de 89797 Da et un pI de 8.1 ont été déduits de cette séquence.

15

20

25

30

35

10

5

L'invention concerne donc l'ADN polymérase purifiée thermostable d'archaebactéries de l'espèce Thermococcus fumicolans ayant un poids moléculaire de l'ordre de 89 000 daltons ainsi que ses dérivés enzymatiquement équivalents. On entend par dérivés enzymatiquement équivalent, les polypeptides et protéines constitués par ou comprenant la séquence en acides aminés représentée dans la liste de séquences en annexe sous le numéro SEQ ID NO:2 dès lors qu'ils présentent les propriétés de l'ADN polymérase de Thermococcus fumicolans. A ce titre l'invention envisage plus particulièrement une ADN polymérase dont la séquence en acides aminés est représentée dans la liste de séquence en annexe sous le numéro SEQ ID NO:1 ou un fragment de celle-ci ou encore un assemblage de tels fragments, comme la séquence de 774 acides aminés représentée dans la liste de séquences en annexe sous le numéro SEQ ID NO:2.

En effet, la présence de deux intéines I-Tfu-1 et I-Tfu-2 dans la séquence numéro SEQ ID NO:1, sont susceptibles de conduire lors de la préparation par synthèse chimique ou par génie génétique, à des séquences d'ADN polymérase de *T. fumiculans* tronquées dont les

propriétés enzymatiques sont équivalente à celle de l'ADN polymérase de *T. fumicolans* purifiée.

On entend aussi par dérivés, les séquences en acides aminés ci-dessus modifiées par insertion et/ou délétion et/ou substitution d'un ou plusieurs aminoacides, pour autant que les propriétés de l'ADN polymérase de T. fumicolans qui en résultent ne soient pas significativement modifiées.

5

10

15

20

25

30

35

L'invention concerne également une séquence d'ADN constituée par ou comprenant la séquence codant pour une ADN polymérase de l'invention.

La séquence d'ADN représenté dans la liste de séquences en annexe sous le numéro SED ID NO: 1 représente une telle séquence. L'ADN codant pour l'ADN polymérase de T. fumicolans et ses deux intéines est constituée par le nucléotides 357 à 5028. Les nucléotides 1 à 356 correspondent à la région promotrice de ce gène. En conséquence, l'invention a pour objet une séquence d'ADN constituée par ou comprenant la séquence comprise entre les nucléotides 357 à 5028 de la SED ID NO: 1, ou un fragment de celle-ci ou encore un assemblage de tels fragments.

l'invention se rapporte tout particulièrement à une séquence d'ADN constituée par ou comprenant les nucléotides 357 à 1674 et 2755 à 3156 et 4324 à 5028 de la séquence d'ADN représenté dans la liste de séquences en annexe sous le numéro SED ID NO: 1.

Cette séquence code pour l'ADN polymérase de T. fumicolans dont la séquence de 774 acides aminés est représentée dans la liste de séquences en annexe sous le numéro SED ID NO: 2.

L'invention concerne autant l'ADN polymérase isolées et purifiées de la souche Thermococcus fumicolans que l'ADN polymérase préparées par synthèse chimique, par exemple par ligature de fragments polypeptidiques, ou encore par les méthodes du génie génétique.

Dans le cadre de ces méthodes du génie génétique, l'invention a aussi pour objet un vecteur comprenant une séquence d'ADN définie précédemment, ainsi qu'un procédé de production ou d'expression dans un hôte cellulaire des ADN thermostables de l'invention.

Un procédé de production d'une ADN polymérase conforme à l'invention consiste:

5

10

20

25

30

35

- à transférer une séquence d'acide nucléique codant pour l'ADN polymérase ou un vecteur contenant ladite séquence dans un hôte cellulaire,
- à cultiver l'hôte cellulaire obtenu à l'étape précédente dans des conditions permettant la production de l'ADN polymérase,
- à isoler, par tous moyens appropriés, ladite
  15 ADN polymérase.

L'hôte cellulaire mis en oeuvre dans les procédés précédents peut être choisi parmi les procaryotes ou les eucaryotes et notamment parmi les bactéries, les levures, les cellules de mammifères, de plantes ou d'insectes.

Le vecteur utilisé est choisi en fonction de l'hôte dans lequel il sera transféré.

L'ADN polymérase thermostable de l'invention est utile notamment dans les procédés d'amplification enzymatique de séquences d'acides nucléiques. En conséquence, l'invention a pour objet, de tels procédés mettant en oeuvre l'ADN polymérase thermostable décrite précédemment, ainsi que les kits d'amplification comprenant, outre les réactifs généralement utilisés, une quantité adéquate de cette ADN polymérase.

L'invention a également pour objet une intéine purifiée thermostable d'archaebactéries de l'espèce Thermococcus fumicolans.

Comme indiqué précédemment, les intéines sont aussi définies comme des introns protéiques qui sont non pas épissés au niveau de l'ARN méssager mais au niveau

d'une maturation protéique. Elles relèvent donc d'un seul gène traduit et transcrit en une seule étape, et constituent des sous produits de la maturation de la protéine codée par ce gène (Xu, M.G., Comb, D.G., Paulus H., Noren C.J., Shao Y., Perler, F.,1994, Protein splicing: an analysis of the branched intermediate and its resolution by succinimidine formation. EMBO J. 13, 5517-5522.)

5

15

20

25

30

35

Les intéines sont des endonucléases de restriction qui ont la propriété de couper l'ADN à l'endroit même où s'insère leur gène, et en conséquence, elles peuvent être considérées comme des séquences égoïstes.

Les intéines possèdent dans leur séquence toute l'information nécessaire à leur propre épissage puisqu'elles s'épissent dans *E. coli*.

Il est possible de distinguer quatre grandes étapes de maturation protéique :

- Une première étape de formation d'un intermédiaire linéaire qui possède une fonction ester. Cette réaction est dépendante du pH et de l'environnement local de cette liaison (nature des acides aminés). Ce principe est utilisé dans les kits de clonage, d'expression ou de purification mettant en oeuvre des intéines, car un changement de l'environnement provoque ou non un épisssage. En effet, celui-ci serait inhibé à pH 11 et activé à pH 7,5.
  - Une deuxième étape de transestérification qui permet de transformer l'intermédiaire précédent et de déplacer l'équilibre de la première étape.
  - La troisième étape consiste en une cyclisation de l'asparagine libérant l'intéine.
  - La quatrième étape est la stabilisation de la protéine mature et la formation d'une réelle liaison peptidique.

Il est donc possible de construire des mutants thermosensibles permettant de bloquer l'épissage

protéique aux températures d'expression (30°C) et de l'induire par chauffage.

5

10

15

20

25

30

35

Cette possibilité de contrôle de l'épissage protéique par la température peut-être utilisée dans des vecteurs de clonage avec une séquence codant pour l'intéine et des sites de clonage autour. Si la protéine à cloner et à exprimer est toxique pour l'hôte, on peut la cloner en deux fragments autour de la séquence d'intéine. Ainsi, globalement, le gène à cloner est complet mais il est interrompu par la séquence de l'intéine. Lors de l'expression, l'intéine se retrouve dans la protéine exprimée, la rendant ainsi inactive. Il est alors possible par chauffage, à la fin de l'induction, de libérer l'intéine par épissage autocatalytique et ainsi retrouver la protéine clonée active.

Les intéines permettent ainsi de réaliser des purifications et sont utilisés dans des kits selon le principe décrit ci-après. Certains résidus autour de site d'épissage de l'intéine sont modifiés. L'expression de la protéine recombinante est réalisée à basse température pour bloquer un éventuel épissage trop précoce. En Cterminal de l'intéine est fixé un site ayant une forte affinité pour la chitine. Lors de l'induction, la protéine clonée est exprimée ainsi que l'intéine et le site de fixation à la chitine. La purification est alors réalisée avec la chitine, sur des colonnes d'affinité, qui retiennent la chitine et aussi l'intéine et la protéine clonée, le tout faisant partie de la même préprotéine. On hydrolyse alors l'extrémité N-terminale de l'intéine avec du DTT ou du β-mercaptoéthanol pour libérer la protéine clonée.

Les intéines sont aussi des endonucléases de restrictions thermostables, qui ont pour site de reconnaissance l'endroit même où s'insère leur gène dans la séquence "hôte". Elles possèdent une séquence nucléique répétée deux fois (LAGLIDADG) dans la protéine,

séquence plus ou moins conservée et qui correspond au site actif de reconnaissance et de coupure de l'ADN. Ces enzymes semblent aussi avoir besoin de Mg++ pour leur activité.

Il convient de remarquer que les deux intéines de l'invention sont coexprimées dans E. coli et sont autoépissées. Ce qui signifie qu'elle n'ont pas de toxicité pour l'hôte, à la différence de l'une des intéines de Thermococcus litoralis (9), et en conséquence leur utilisation dans des kits d'expression ou de purification est aisée.

5

10

15

20

25

30

35

Une première séquence d'intéine selon l'invention est représentée dans la liste de séquences en annexe sous le numéro SEQ ID NO:3. Cette intéine, dénommée I-Tfu-1, présente un poids moléculaire de 41 409 Da et un pI de 9,13, déduits de la séquence de 360 acides aminés de la séquence SEQ ID NO:3.

Une seconde séquence d'intéine selon l'invention est représentée dans la liste de séquences en annexe sous le numéro SEQ ID NO:4. Cette intéine, dénommée I-Tfu-2, présente un poids moléculaire de 44 765 Da et pI de 9,6, déduits de la séquence de 389 acides aminés de la séquence SEQ ID NO:4.

Comme rappelé précédemment, les intéines thermostables de l'invention sont utiles notamment dans les procédés de restriction d'acides nucléiques et dans la mise au point de vecteurs d'expression permettant de réduire la toxicité de la protéine à exprimer en insérant l'une des deux séquences d'intéines dans la séquence de la protéine à exprimer. Ceci peut se faire sans manipulation de la séquence des intéines si le clonage s'effectue chez *E. coli*, les techniques d'expression utilisées ayant démontré leur inocuité pour cet organisme hôte. En conséquence, l'invention a pour objet, de tels procédés mettant en oeuvre l'une des deux ou les deux intéines thermostables décrites précédemment, ainsi que les kits d'expression ou de purification contenant l'une

ou les deux séquences codant pour les dites intéines thermostables.

L'invention concerne également une séquence d'ADN constituée par ou comprenant la séquence codant pour une intéine de l'invention.

5

10

15

20

25

30

Une séquence d'ADN codant pour l'intéine I-Tfu-1 est comprise entre les nucléotides 1675 et 2754 dans la séquence SED ID NO: 1 en annexe. Cette séquence d'ADN code pour l'intéine dont la séquence en acides aminés est représentée dans la liste de séquences en annexe sous le numéro SED ID NO: 3.

Une séquence d'ADN codant pour l'intéine I-Tfu-2 est comprise entre les nucléotides 3157 et 4323 dans la séquence SED ID NO: 1 en annexe. Cette séquence d'ADN code pour l'intéine dont la séquence en acides aminés est représentée dans la liste de séquence en annexe sous le numéro SED ID NO: 4.

L'invention concerne autant ces intéines thermostables isolées et purifiées de la souche Thermococcus fumicolans que des intéines préparées par synthèse chimique, par exemple par ligature de fragments polypeptidiques, ou encore par les méthodes du génie génétique.

Dans le cadre de ces méthodes du génie génétique, l'invention a aussi pour objet un vecteur comprenant une séquence d'ADN définie précédemment, ainsi qu'un procédé de production ou d'expression dans un hôte cellulaire des ADN codant pour les intéines de l'invention. De tels procédés sont identiques à ceux rapportés précédemment pour l'ADN polymérase de T. fumicolans.

D'autres avantages et caractéristiques de 1'invention apparaitront à la lecture des exemples qui suivent, donnés à titre non limitatifs et concernant le clonage, l'expression, la caractérisation et l'activité WO 98/49274

5

15

20

25

35

de l'ADN thermostable de l'invention, et se référant aux dessins annexés dans lesquels :

- La figure 1 représente l'hybridation ADN-ADN de l'ADN génomique de *T. fumicolans* digéré par diverses enzymes de restriction et hybridé avec les sondes GE23ClaI-HindIII et GE23XhoI-SalI.
- La figure 2 représente la stratégie de clonage, la structure du gène de l'ADN polymérase de T. fumiculans et les produits du gène.
- La figure 3 représente les résultats de purification de la polymérase recombinante de T. fumicolans après une colonne d'héparine sépharose, visualisés par SDS-PAGE.
  - La figure 4 représente les résultats de purification de la polymérase recombinante de T. fumiculans après une colonne Bleue HTrap n°2, visualisé par SDS-PAGE.
    - La figure 5 représente les résultats de purification de la polymérase recombinante de T. fumicolans après une colonne de phosphocellulose, visualisés par SDS-PAGE.
    - La figure 6 représente les résultats de purification de la polymérase recombinante de T. fumicolans après une colonne MonoQ, visualisés par SDS-PAGE.
    - La figure 7 représente les résultats de PCR avec l'ADN polymérase de *T. fumicolans* avec les fractions d'exclusion de la colonne MonoQ.

### 30 I- <u>Matériel et méthodes</u>.

1) <u>Conditions de culture, plasmides et souches utilisées.</u>

Les souches Thermococcus litoralis (DSM 5474<sup>T</sup>) et Pyrococcus furiosus (DSM 3638<sup>T</sup>) ont été obtenues auprès de la collection du Deutsche Sammlung von Microorganismen (DSM) Braunschweig-Stocheim, Allemagne.

La souche *Pyrococcus* sp. GE 23 a été isolée de cheminées de sources hydrothermales profondes et a été fournie par G Erauso (CNRS, Station Biologique de Roscoff, France). La souche *Thermococcus fumicolans* à été obtenue auprès du laboratoire de Microbiologie Marine de G. Barbier (IFREMER-DRV-VP-CMM) à Brest, France. Cette souche, *Thermococcus fumicolans* à été obtenue par purification à partir de fragments de cheminées hydrothermales receuillies dans le bassin nord-Fidgien lors de la campagne franco-japonaise STARMER effectuée en 1989 à 2000 mètres de profondeur.

5

10

15

20

25

30

35

Pyrococcus sp.GE23 a été cultivée à 85°C dans un milieu 2216S (DIFCO) à un pH de 6,5.

Thermococcus fumicolans, décrite en 1996 (Godfroy et al.) est cultivée en conditions anaérobies dans un milieu contenant les éléments suivants: peptone 2g/l; extraits de levure 0,5g/l; sel de mer (Sigma) 30g/l; tampon PIPES 6,05g/l, soufre élémentaire 10g/l, rézasurine lmg/l. Le pH est ajusté à 8,5 par de la soude 5N à 20°C.

La souche de Escherichia coli SURE (Stratagene, La Jolla, Calif.) a été cultivée dans du milieu LB avec le ou les antibiotiques appropriés, à 37°C sous agitation. Cette souche a été utilisée comme hôte pour recevoir les constructions primaires à partir des vecteurs pUC 18 ou pBluescript. Les souches NovaBlue, BL21(DE3) et BL21(DE3) pLysS (Novagen, Madison, Wi.) ont été cultivées dans du milieu 2xYT avec les antibiotiques appropriés à 37°C ou 30°C. Ces souches ont été utilisées commes hôtes pour les plasmides d'expression.

# 2) <u>Isolement de l'ADN</u>, <u>hybridation et ADN</u> recombinants.

L'ADN de haut poids moléculaire de Thermococcus fumicolans a été isolé par la méthode de Charbonnier modifiée (3). Les cellules ont été resuspendues dans un tampon TE-Na 1X, puis lysées à 40°C pendant trois heures

10

15

20

25

30

35

avec un mélange de N-Lauryl-sarcosine 1%, dodecyl sulfate de sodium 1% et 0,4 mg/ml de protéinase K. Après la lyse, une centrifugation à 5000g pendant 10 minutes permet d'éliminer les débris cellulaires. L'ADN est extrait par un traitement au Phenol-Chloroforme-alcool Isoamylique ou PCI (25-24-1), puis traité par la RNAse à  $5\mu g/ml$  à  $60^{\circ}C$ pendant une heure. Ces étapes sont suivies de deux extractions additionelles par PCI et d'une extraction au chlorophorme. L'ADN est ensuite précipité à l'éthanol absolu à -20°C, puis centrifugé, sèché à l'air et repris dans un tampon TE-1x. La concentration et la pureté de cet ADN sont mesurées par spectrophotométrie à 230, 260 et 280nm avec un appareil GeneQuantII (Pharmacia, Upsalla, Sweden). Pour la construction de la mini-banque génomique en pUC 18 (17), l'ADN a été totalement digéré pendant une nuit à 37°C par une série d'enzymes de restriction (BamHI, HindIII, EcoRI, EcoRV, PvuII, SalI, XbaI et XhoI) par simples et doubles digestions. Puis les fragments d'ADN sont fractionnés sur gel d'agarose à 0,8% dans de TBE-1X et transférés sous vide sur une membrane de nylon Hybond-N+ (Amersham, UK). Ces membranes ont été hybridées avec des sondes d'ADN préparées par PCR avec des amorces spécifiques sélectionnées à partir des gènes d'ADN polymérases de P. furiosus, T. litoralis et Pyrococcus sp. GE23. Ces sondes sont préalablement marquées au <sup>32</sup>P par "random priming" conformément aux recommandations du fabricant (Megaprime, Amersham, UK). Deux sondes de P. furiosus ont été utilisées, Pfu et Pfu F, couvrant respectivement les régions délimitées par les paires de bases 8 à 2316 et 819 à 1915 de la section codante du gène de la polymérase comme défini par Uemori et al. (18). Deux sondes de T. litoralis, Tli I et Tli T, couvrant respectivement les régions délimitées par les paires de bases 297 à 1768 et 4631 à 5378, comme défini par Hodges et al. (9). Deux sondes de Pyrococcus sp GE23 ont été utilisées, l'une contenant la partie 5′ du gène (fragment ClaI-HindIII

10

15

20

25

30

35

correspondant aux sites pb 8 et pb 1353 de la section codante) et l'autre contenant la partie terminale de ce même gène obtenu par PCR (amorces dites d'expression NdeI et SalI correspondant aux sites pb -1 et pb 2318, puis digestion par XhoI et SalI comprenant les bases du nº 1879 à 2318). Les fragments positifs ont été identifiés par hybridation ADN-ADN (14). Seules les hybridations avec les sondes de Pyrococcus sp. GE 23 ont fourni des signaux positifs à 55°C en moins de 24 h d'exposition. Les sondes issues de T. litoralis et de P. furiosus n'ont donné aucun résultat, même à 50°C dans un tampon standard sans formamide. A partir des hybridations avec les sondes de Pyrococcus sp. GE 23, des fragments HindIII de 1,9 kb ont été sélectionnés, puis préparés par une digestion appropriée de 100µg d'ADN génomique, purifiés dans des sacs de dialyse à partir des gels d'agarose, et précipités à l'éthanol absolu après une extraction au PCI. Les fragments ont été ligaturés dans un pUC 18/HindIII déphosphorylé. Les transformations des souches. hôtes ont été réalisées par électroporation (Gene Pulser, Biorad). Le criblage des clones recombinants a été sélection à l'ampicilline, alphaeffectué par complémentation sur substrat X-Gal-IPTG puis hybridation de colonies selon les techniques standards (12). La température des hybridations de colonies était de 55°C avec les sondes de Pyrococcus sp GE23, dans un tampon standard sans formamide. L'ADN plasmidique a été isolé selon la méthode décrite par Birnboim et Doly (1), puis purifié par chromatographie échangeuse d'anions en phase solide (Quiagen, Chatsworth, Calif.). Les fragments de restriction des plasmides ont été purifiés sur gel d'agarose par la méthode du GeneClean (Bio 101, La Jolla, Calif.) pour un clonage ultérieur.

L'ARNr 16S et 23S de *Thermococcus fumicolans* a été amplifié par PCR en utilisant les amorces suivantes :

- amorce directe Aa: 5' TCCGGTTGATCCTGCCGGAA-3'
- amorce réverse 23Sa: 5'-CTTTCGGTCGCCCCTACT-3'

- étape initiale 3 minutes à  $94^{\circ}$ C suivi de 30 cycles ( $94^{\circ}$ C, 1min/  $49^{\circ}$ C, 1mn/  $72^{\circ}$ C, 2mn) et, élongation finale de 5 mn à  $72^{\circ}$ C.

Le produit de PCR a été cloné dans le vecteur pUC18 pour séquençage ultérieur.

### 3) Séquencage des ADN.

5

10

15

20

25

30

35

Les séquences d'ADN ont été obtenues par la méthode de terminaison de chaine (13) en utilisant un système d'analyses automatique d'ADN Applied Biosystems. Les deux brins des gènes codant pour l'ADN polymérase et les deux intéines ont été séquencés en utilisant des amorces universelles localisées sur des vecteurs ainsi que des amorces internes.

La séquence d'ADNr 16S a été réalisée sur les deux brins, après clonage (SureClone, Pharmacia, Uppsala, Sweeden), en utilisant le kit Hot-Tub (Amersham, UK.) afin de lever les compressions.

L'analyse de séquence a été réalisée avec le logiciel DNASTAR (Madison, Wis., USA) et le programme de Genetic Computer Group (University of Wisconsin Biotechnology Center, Wis., USA) accessible en ligne sur INFOBIOGEN. Les recherches informatisées de similitude ont été réalisées avec le programme BLAST, les alignements multiples avec CLUSTAL V, et les arbres phylogénétiques ont été établis selon la méthode dite de "Neighbour-joining" (11).

# 4) Construction du recombinant exprimant l'ADN polymérase de Thermococcus fumicolans.

L'ADN polymérase de Thermococcus fumicolans ainsi que ses deux intéines, ont été exprimées en même temps chez E. coli avec le vecteur d'expression PARHS2 qui appartient à la famille des systèmes d'expression T7 (16) acquis auprès d'Eurogentec.

La PCR a été utilisée pour préparer le fragment complet de l'ADN polymérase et des deux intéines en utilisant des amorces contenant les sites de restriction NdeI et BamHI :

- amorce Tfu Dir :

5'-TGG GGA TCC ATA TGA TCC TCG ATA CAG ACT ACA TC-3'

- amorce Tfu Rev :

5

10

15

20

25

30

35

5'-AAG CTT GGA TCC TCA TTT CTT CCC CAT TTT GAG CC-3'

Le mélange réactionnel contenait l'ADN polymérase GOLDSTAR (Eurogentec, B), l'enzyme Tag Extender (contenant la Pfu de Stratagene), le tampon d'extension avec les quatre dNTP (chacun à 0,2mM) et les amorces Tfu Dir et Tfu Rev à 50 pmoles dans un volume de 50µl final. L'amplification a été effectuée sur 20 cycles : 1 mn 94°C, 1 mn à 54°C et 6 mn à 72°C en utilisant un thermocycleur Stratagene 96-gradient. Les fragments de PCR ont ensuite été digérés par les enzymes NdeI et BamHI puis ligaturés aux mêmes sites du vecteur, rétablissant ainsi le codon d'initiation. La construction ainsi obtenue a été nommée PARHS2TFU1. Cette construction a été séquencée aux sites de jonction afin de vérifier son intégrité par rapport à la séquence de l'ADN génomique. Les tests d'expression ont été réalisés selon le protocole suivant: sélection des clones recombinants dans la souche E. coli Novablue, expression avec la souche BL21(DE3)pLysS dans un milieu 2xYT et induction de quatre heures à 1mM d'IPTG.

Les premiers essais d'induction ont été réalisés sur des cultures de 5 ml, induites ou non. Des précultures de nuit sont réalisées sans inducteur et relancées dans un milieu frais le matin (au dizième), jusqu'à ce que la densité optique (mesurée à 600nm) soit de 0,6, puis soit induites pendant 4 heures, soit non induites et arrêtées au bout de 2, 4 ou 14 heures. Quatre ml de cultures sont alors centrifugés à 4°C, 5000rpm pendant 10 minutes. Le culot est ensuite repris dans un tampon de lyse (Tris-HCl 10mM pH 7,5; NaCl 10mM, MgCl2 2 mM). Les cellules ainsi reprises sont alors lysées, soit avec du triton X-100 1% v/v, soit du lysozyme à 1mg/ml de

lyse et laissées sur glace environ 5 à 10 min. Les cellules sont ensuite thermodénaturées par une exposition de 20 min à 72°C. Ceci permet de détruire en grande partie les cellules de l'hôte mésophile sans détruire les protéines recombinantes. Le produit de lyse est ensuite centrifugé 20 min à 10 000rpm à 4°C. Le surnageant est récupéré afin de le tester en incorporation, en PCR ou sur gel. Les incorporations sont réalisées suivant deux techniques :

- Avec de la thymidine tritiée comme traceur. L'incorporation est réalisée sur du thymus de veau activé (SIGMA Aldrich, F.) dans le milieu de réaction suivant: Tris-HCl 50mM pH 8,8; DTT 1mM; MgCl<sub>2</sub> 10mM; KCl 10mM; BSA 0,4 mg/ml; chaque dNTP à 0,4 mM.

- Avec du <sup>32</sup>P -dATP (Amersham) comme traceur. L'incorporation est réalisée sur de l'ADN thymus de veau activé (Appligene) dans le milieu de réaction suivant: Tris-HCl pH 9 50mM; KCl 50mM; MgCl<sub>2</sub> 7mM; BSA 0,2mg/ml et (NH4+)SO4 (filtré) 16mM, avec un mélange des 4 dNTP à 500µM final chacun. Cette seconde méthode permet d'estimer avec précision le nombre d'unités d'enzyme.

#### 5) Purification.

a) <u>Culture</u>.

5

10

15

20

30

35

Après des essais en petits volumes, les cultures destinées à l'expression de l'enzyme recombinante ont été réalisées comme suit: production d'un inoculum de 700 ml (milieu 2x YT complémenté en ampicilline et chloramphénicol) cultivé à 30°C jusqu'à DO = 0,8; ensemencement d'un fermenteur contenant 16 l du même milieu; culture pendant 4 h jusqu'à DO= 0,6, puis induction à l'IPTG 1 mM et culture pendant 4 h. La biomasse résultante est centrifugée 20 mn à 6 000 rpm à 4°C (Centrifugeuse JOUAN).

b) Lyse cellulaire et première étape de purification.

20 g de biomasse sont repris dans 80 ml de tampon (20 mM Tris-Cl pH 7,5; 10 mM NaCl; 2 mM MgCl2; 1 mM EGTA; 1% Triton x100; 2,2 mM PMSF). Le mélange résultant, maintenu à 4°C maximum, est soniqué à 12 reprises successives (cycle de 15 s) jusqu'à obtention d'une solution liquide. Le surnageant est ensuite centrifugé 20 mn à 4°C à 20 000 rpm (SORVALL Ti45). Le surnageant est récupéré et traité par la chaleur (70°C pendant 10 mn) afin de thermodénaturer l'essentiel des protéines natives de E. coli, puis centrifugé à nouveau.

#### c) <u>Chromatographie</u>.

5

10

15

20

25

30

35

Les 70 ml de surnageant issus de l'étape précédente sont chargés sur une colonne Pharmacia Héparine Sépharose (30 ml de résine), après équilibration avec un tampon A (10 mM Tris-Cl pH 7,5; 0,5 mM EGTA; 5 mM MgCl2; 10 mM β-mercaptoéthanol; 0,2% Triton x100 et 10% glycérol. Un lavage est effectué avec un tampon B (idem tampon A + 2 M NaCl) à raison de 0,3 ml/mn sur un système FPLC Pharmacia. Les différentes fractions sont récupérées en gradient de NaCl.

Les fractions actives ainsi récupérées sont dialysées pendant 5 h contre un tampon C: 10 mM Tris-Cl pH 7,5; 0,5 mM EGTA; 5 mM MgCl2; 10 mM -mercaptoéthanol; 0,2% Triton x100; 10% glycérol; 50 mM NaCl. Les produits issus de dialyse sont successivement chargés sur une colonne d'affinité pour les protéines se liant à l'ADN (Pharmacia, Bleue HiTrap) et élués en gradient de NaCl avec les mêmes tampons que précédemment.

30ml de fractions actives obtenues précédemment sont chargées sur une colonne de phosphocellulose avec de la résine P11 de Whatmann ( volume:20ml; diamètre: 2,5cm). Ces fractions ont été dialysées 5 heures contre le tampon suivant : KPO4 pH7 20mM, EDTA 0,1mM, DTT 1mM, Glycérol 5%, Triton X-100 0,1% et KCl 0,1M. Le débit de

la colonne est réglé à 0,2ml/min, le tampon A de chargement est composé de KPO4 pH7 20mM, EDTA 0,1mM, DTT 1mM, Glycérol 5%, Triton X-100 0,1% et le gradient (entre 0% et 50% deB) est réalisé par le KCl présent dans tampon B à 2M.

5

10

15

20

25

30

35

Ayant déjà mis en évidence que cette polymérase ne se fixe pas sur une MonoQ ou une ressource Q et ce, quel que soit le pH utilisé, nous avons essayé de la récupérer en exclusion en faisant l'hypothèse d'une fixation de l'ADN contaminant par la colonne.

Tout d'abord un essai a été réalisé en sortie de la deuxième Bleue HiTrap avec un aliquot de 5ml et dialysé selon la même méthode que pour un passage sur une Bleue HiTrap.

Une deuxième tentative a été réalisée après la phosphocellulose et après deux dialyses des fractions les plus actives 45, 46 et 49. Les fractions sont tout d'abord chauffées 40 min à 85°C. Une première dialyse est alors réalisée contre le tampon KCl 0,1mM, K2HPO4 1M pH7,5 pendant 3 heures. La deuxième dialyse est réalisée avec le tampon suivant : K2HPO4 pH 7,5 10mM, K2PO4 10mM, KCl 25mM, DTT 1mM, Triton X-100 0,1%, Glycérol 10%, pendant 1 heure. La solution est alors chargée sur une colonne MonoQ à 0,5ml/min avec un gradient en NaCl de 0 à 20% (tampons utilisés pour l'Héparine).

## 6) Activités exonucléasiques.

Les tests d'exonuclease 3'-5' sont quantifiés par la libération de nucléotides marqués au $^{32}$ P .

A cette fin, une première étape permet de réaliser le marquage: l'ADN de est digéré par HindIII puis, le fragment de Klenow recopie l'ADN à partir des extrémités 3'-OH libres, dans un milieu contenant outre le tampon, l'ADN et l'enzyme, du <sup>32</sup>p dATP et du <sup>32</sup>p dTTP, les dGTPet dCTP étant froids. Après une heure à 37°C, les quatre dNTP froids sont rajoutés en excès pour une demi-

10

15

20

25

30

35

heure. La Klenow et les dNTP sont éliminés par une extraction au phénol et précipités à l'éthanol.

Les tests exonucléasiques sont effectués dans des solutions contenant les tampons des enzymes, 0,02mg/ml d'ADN marqué, et incubées toute la nuit à 72°C, 80°C et 95°C. Différents tampons contenant du MgCl<sub>2</sub> ou du MnSO<sub>4</sub> sont testés. Le même test est réalisé avec la Vent en témoin positif. 101 de solution de réaction sont alors déposés sur papier DE81 (Watmann), séchés puis comptés avant et après lavage (3 fois 5 min avec du Na<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub>, 1 fois à l'eau puis à l'éthanol à 95%) en utilisant la technique de Cerenkov.

Pour le test d'actvité exonucléasique 5'-3', la réaction de marquage utilise la polynucléotide kinase afin de marquer le substrat en 5'.

#### II - Résultats.

1) <u>Isolement du gène de l'ADN polymérase de</u>

<u>Thermococcus fumicolans ainsi que des deux gènes</u>

<u>d'intéines</u>.

L'ADN de Thermococcus fumicolans, digéré par une série d'enzymes de restriction, a été hybridé à des sondes de P. furiosus et T. litoralis, préparées par PCR et aux sondes de Pyrococcus sp. GE23 obtenues lors du clonage de cette autre ADN polymérase (Dépôt de brevet nº96 08631 auprès de l'INPI). Comme montré dans les figures la et 1b, l'hybridation de type Southern blot a révélé des fragments de deux types : un fragment HindIII-HindIII de 1,9 kb et un fragment XhoI-XhoI de 5 kb. Ces deux fragments ont été révélés uniquement avec la sonde ClaI-HindIII du gène de Pyrococcus sp. GE23, marquée au  $^{32}\mathrm{P}$  avec une exposition de deux heures. Les deux fragments repérés ont ensuite été récupérés et purifiés comme décrit précédemment dans Matériel et Méthodes puis clonés dans le vecteur pUC18 déphosphorylé et digéré par HindIII ou dans le vecteur pBluescript déphosphorylé et

digéré par XhoI. Environ 400 recombinants (E. Coli SURE) ont été criblés avec la sonde ClaI-HindIII. Sur ces 400 colonies, deux ont donné un signal positif lors de l'hybridation. (n° 9.26 et 12.79). Les deux clones ont été mis en culture en milieu LB-Amp et leurs profils de restriction étaient identiques, avec un insert de 1,8 kb. Le séquençage ultérieur de l'un de ces clones (désigné 557MACa) et la comparaison de séquence (Megalign, programme DNASTAR) ont montré qu'il correspond à la région promotrice et aux 1404 premières paires de base d'un gène d'une ADN polymérase appartenant à la famille B (2).

5

10

15

20

25

30

35

En ce qui concerne le fragment XhoI-XhoI de 5 kb, 700 recombinants ont été criblés sans aucun signal positif lors de l'hybridation. Cette absence de réussite pourrait être due à la présence d'une intéine au sein de ce fragment, le rendant alors instable dans un vecteur à haut nombre de copies de type pBluescript.

Après 12 heures d'exposition, un deuxième fragment HindIII-HindIII de 2 kb a été repéré par hybridation de type Southern sur la même membrane que précédemment, en utilisant comme sonde marquée la fin du gène de *Pyrococcus* sp. GE23 entre les sites XhoI et SalI (fragment obtenu par digestion de produit de PCR). Ce fragment a été cloné comme précédemment. Environ 200 clones recombinants ont été criblés et quatre d'entre eux ont donné un signal positif. Les quatres clones ont un profil identique après digestion par l'enzyme de restriction HindIII. L'un d'entre eux, 557MACc, a été séquencé et la comparaison de séquence a démontré qu'il s'agissait de la fin du gène de l'ADN polymérase précédemment identifiée.

Supposant que les fragments de gènes obtenus appartenaient à la même ADN polymérase, des oligonucléotides ont été utilisés afin d'amplifier la zone manquante. Ce fragment de PCR a ensuite été purifié sur gel comme décrit dans Matériel et Méthodes, et

10

25

30

35°

utilisé comme sonde marquée radioactivement pour repérer sur la membrane le fragment manquant. Après deux heures de révélation un fragment HindIII-HindIII a été révélé, de 2 kb environ. Cloné comme précédemment, 600 colonies ont alors été criblées, donnant quatre clones positifs. Les quatre clones avaient le même profil et l'un d'entre eux, nommé 557MACb a été séquencé et les comparaisons de séquences ont démontré qu'il s'agit de la partie intermédiaire de l'ADN polymérase et ce fragment, délimité par deux sites HindIII, s'insère parfaitement entre 557MACa et 557MACc. L'ensemble de ces trois clones donne la séquence complète de l'ADN polymérase de T. fumicolans.

2) <u>Position phylogénétique de Thermococcus</u> <u>fumicolans</u>

Thermococcus fumicolans est une nouvelle espèce de Thermococcales décrite par Godfroy et al (8).

3) <u>Séquences nucléotidiques et polypeptidiques</u> de l'ADN polymérase de *Thermococcus fumicolans*.

## a) <u>Séquences nucléotidiques</u>

Les trois fragments délimités par des sites HindIII ont été assemblés (figures 2 et 3). Ils forment à eux trois un fragment de 5039 paires de bases. Le premier fragment, issu du clone 557MACa, contient le codon de départ ATG en position 457 pb. La phase ouverte de lecture est alors ininterrompue sur 4572 paires de bases jusqu'à rencontrer un codon STOP sur le fragment issu du clone 557MACc en position 5028 pb, six paires de bases avant le dernier site HindIII. Par alignement, avec les autres gènes d'ADN polymérases disponibles en banques (Pfu, Tli, GB-D, KOD, ..), avec la méthode CLUSTAL V, complétée par un alignement manuel final nécessaire pour restituer les sites d'autoépissage des intéines, deux séquences d'insertions ont été mises en évidence.

- La première est insérée à la paire de base  $n^{\circ}$  1675 et se termine à 2754, étant ainsi répartie entre le fragment issu du clone 557MACa et celui du clone 557MACb.

- La deuxième est insérée à la base n° 3157 et se termine à 4323. Elle est, de même, répartie entre le clone 557MACb et 557MACc.

Ces deux séquences d'insertions forment, avec le reste de la séquence codant pour l'ADN polymérase, un seul cadre de lecture.

10

15

5

### b) <u>Séquences polypeptidiques</u>.

La section codante du gène de l'ADN polymérase est donc constituée de trois parties disjointes. La première partie du gène, portée par 557MACa, comporte la zone codant pour l'exonucléase 3'-5', où après traduction, on reconnait le motif FDIET. La deuxième partie, portée par 557MACb et la troisième partie portée par 557MACc comprennent les sites conservés SLYPSI, et YG.DTD.

Les deux séquences d'insertion sont situées sur des zones conservées de l'ADN polymérase, la première au site DFR/SLYPSII comme I-KOD-1 de Pyrococcus sp. KOD1 et la deuxième au site D/TDG comme I-Tli-1 de T. litoralis. Ces deux protéines sont libérées par autoépissage protéique. Elles comportent les sites de type LAGLIDADG répétés deux fois à 100 paires de bases de distance environ. Les alignements avec les autres intéines déposées dans les banques de séquences permettent de les assimiler à des endonucléases de restriction de type archaebactérien, endonucléases qui coupent l'ADN à l'endroit précis où leur gène s'insère.

# c) <u>Comparaison avec les autres séquences d'ADN</u> <u>polymérases</u>.

L'alignement des différentes séquences polypeptidiques des ADN polymérases de Thermococcales disponibles en banque, P. abyssi strain GE5, Pyrococcus

sp. GE23, Pyrococcus sp. KOD1, Pyrococcus sp. GB-D, P. furiosus, Pyrococcus sp 9°N, T. litoralis avec la séquence de T. fumicolans (sans intéines), réalisé avec le programme CLUSTAL utilisant la matrice PAM250, donne les niveaux de similarité entre ces diverses polymérases figurant au tableau 1 ci-dessous.

Tableau 1

Espèce	1	2	3	4	5	6	7	8
1 - T. fumicolans	XXX	81,7	89,3	77,6	77,3	80,0	79,3	90.6
2 - P. sp. GB-D		XXX	81,3	85,1			88,1	82,6
3 - P. sp. KOD1			ххх	78,8	77,5	80,7	79,9	90,3
4 - P. furiosus				xxx	73,9	83,3	82,5	79,6
5 - T. litoralis	ř				XXX	75,9	75,0	76,5
6 - P. sp. GE23						xxx	98,7	80,9
7 - P. abyssi							XXX	-80,2
8 - P. sp. 9°N								XXX

Le niveau de similarité le plus proche est celui observé avec *Pyrococcus* sp. 9°N (90,6%), ce qui indique clairement que l'ADN polymérase de *T. fumicolans* est originale au niveau de sa séquence et constitue de ce fait une nouvelle ADN polymérase.

15

20

25

10

5

# d) <u>Comparaison des intéines avec les autres</u> intéines disponibles dans les banques.

Les séquences disponibles en banque ont été alignées selon les mêmes méthodes que précédemment. Les comparaisons de l'ensemble des intéines démontrent que celles-ci sont réparties en trois groupes correspondant aux sites d'insertion des motifs A (R/SLYPSI), B (KILAN/S) et C (D/TDG). L'analyse des niveaux de similarité et la recherche de relations phylogénétiques n'ont de sens que pour des intéines appartenant à la même classe, c'est à dire s'insérant dans un motif donné. Les niveaux de similarités pour I-Tfu-1 (classe A) et I-Tfu-2 (classe C) avec leurs intéines homologues déjà décrites sont donnés respectivement aux tableaux 2 et 3 cidessous.

30

Tableau 2

10

15

20

25

30

		1	2	3
1	I-Tfu-1	xxx	41,4	75,3
2_	I-Mja-1		xxx	51.7
3	I-KOD-1			XXX

Tableau 3

		1	2
1_	I-Tfu-1	XXX	62,2
2	I-I-Tfli-2		xxx

I-Tfu-1 et I-Tfu-2 semblent représenter deux nouveaux "allèles" des "homing" endonucléases archaebactériennes des classes A et C.

I-Tfu-1 est le troisième allèle connu d'intéine s'insérant au site A des ADN polymérase d'Archaea, tandis que I-Tfu-2 est le second de sa classe.

5) <u>Expression</u>, caractérisation et activité de <u>l'ADN polymérase de T. fumicolans</u>.

#### a) Clonage et expression.

Un insert de 4595 pb obtenu par PCR longuedistance avec les amorces TfuDir et TfuRev et couvrant la
totalité du gène de l'ADN polymérase de Thermococcus
fumicolans, avec les deux intéines, a été cloné aux sites
NdeI et BamHI d'un vecteur pour transformer la souche E.
coli Novablue. Des mini-préparations d'ADN plasmidique
ont été réalisées sur une dizaine de clones transformants
et ont toutes donné un signal positif à l'hybridation.
Deux clones ont été retenus sur la base de leur profil
après une digestion par NdeI et SalI ou par HindIII. Ces
deux plasmides ont ensuite été transformés dans la souche
E. coli BL21(DE3)pLysS.

Des essais d'expression ont été réalisés en culture de 5 ml afin de déterminer les conditions optimales de culture et d'induction. Tout d'abord les essais de cultures ont été réalisés à 37°C, où l'on observe une lyse cellulaire trop importante, puis à 30°C où la culture ne lyse pratiquement pas. La culture est

réalisée en milieu 2xYT, où le rendement de production est meilleur et la lyse réduite, supplémenté avec de l'ampicilline (100μg/ml) et du chloramphenicol (15μg/ml). L'expression est alors induite en phase exponentielle de croissance (DO600nm = 0,6 à 0,7) avec une concentration en IPTG de 1mM, concentration qui s'est avérée optimale. Des échantillons sont prélevés avant induction puis 2 heures, 4 heures et 6 heures après induction, ainsi qu'après une nuit. Des prélèvemments sont aussi réalisés sur les cultures non induites après 6, 8, 12 et 24 heures de culture.

10

15

20

25

30

35

Les échantillons sont alors traités comme indiqué au chapitre Matériel et Methodes, afin de tester le niveau d'activité de l'ADN polymérase recombinante par incorporation de thymidine tritiée ou de <sup>32</sup>P dCTP. Cette première technique, qui permet une approche qualitative, nous donne deux types de comportement. Un des clones est non inductible et la meilleure activité est obtenue après une nuit de culture (clone rTful-1). Un second clone est inductible et présente une activité maximale après quatre heures d'induction, activité qui diminue par la suite (clone rTful00-2). Deux autres clones, aussi testés sont faiblement inductibles et expriment très peu l'ADN polymérase.

Les clones rTful-1 et rTful00-2 sont ensuite testés en erlenmeyer de 50 ml dans les conditions décrites précédemment. Seul le clone inductible rTful00-2 a une expression constante en volume de 50 ml. La suite des travaux a donc été réalisée sur ce clone.

b) Fermentation et extraction des cellules.

La culture du clone Tfu100-2 à été réalisée dans un fermenteur de 16 litres, dans le milieu 2xYT supplémenté en ampicilline et chloramphénicol. La préculture, de 750ml a été réalisée la veille et arrêtée en phase exponentielle (DO 600nm= 0,7-0,8) et laissée à 4°C pour la nuit. Le fermenteur a été préparé et mis en

10

15

20

25

30

35

température à 30°C avec le milieu de culture. La préculture a été remise à 30°C une heure avant son transfert dans le fermenteur. Le volume final de culture est de 15 litres. Les conditions sont les suivantes: température = 30°C; agitation = 300 rpm. L'induction avec 1 mM d'IPTG a été réalisée à DO 600 = 0,58. Le pH de la culture a été régulé à 7 pendant la phase d'acidification puis laissé libre lors de la phase alcaline. Les bactéries ont été prélevées après quatre heures d'induction, alors que le pH était de 8,3. La culture a ensuite été centrifugée puis les cellules ont été divisées en trois lots. L'un d'eux, 20 g de pâte, a été repris dans 80 ml de tampon de lyse pour un traitement ultérieur indiqué au chapitre Matériel et méthodes.

# c) <u>Purification de l'ADN polymérase de T.</u> <u>fumicolans</u>.

La purification a été effectuée comme indiqué précédemment (Matériel et Méthodes). Pour la colonne Héparine -Sépharose, un gradient de 3 à 50% de tampon B, correspondant aux volume 365 ml à 1363 ml, permet de récupérer 73 fractions de 6 ml. Le pic d'activité de la polymérase est obtenu pour une valeur de gradient de 0,5 M environ, et correspond aux fractions 55/56 (dosées à 10 et 12 unités respectivement) comme indiqué à la figure 7. Ces fractions, incubées à 37°C pendant la nuit en présence d'ADN de pBR322, dégradent l'ADN et présentent en conséquence des traces de nucléase de l'hôte, non visibles sur gel. Leur élimination, ou tout au moins une réduction substancielle de leur concentration a été réalisée par un passage sur colonne d'affinité (Bleue Hitrap).

Les fractions 54 à 60, regroupées et dialysées, sont chargées à raison de 0,25 ml/mn. L'élution permet de récupérer 65 fractions de 5 ml avec des pics d'activité pour les fractions 36 à 56. Le dosage de

l'activité fait apparaître une concentration de 3 à 5 unités pour les fractions 36 à 40. Ces fractions, mises en présence d'ADN à 37°C, préssentent une faible activité nucléasique.

5

10

15

20

25

30

35

Néanmoins, l'activité sur le plasmide pBR322 à 37°C toute la nuit montre une nette amélioration de la pureté de l'enzyme. Une deuxième colonne Bleue HiTrap a été réutilisée en prenant les fractions 36 à 44 et dialysées comme précédemment. 25ml sur les 30ml de fraction ont été injectés sur la colonne avec un débit de 0,25ml/min (5 ml étant gardés pour essayer une MonoQ). Après cette deuxième colonne Bleue HiTrap, l'activité sur le plasmide pBR322 fermé et incubé toute la nuit avec des fractions de la colonne, est nulle. L'incubation d'une heure à 72°C de fractions avec l'ADN de Lambda digéré par HindIII montre une très nette dégradation, mettant en évidence l'activité exonucléase 3'-5' associée à notre ADN polymérase. Le pic d'activité se situe entre les fractions 27 et 32. L'ADN polymérase plus pure est donc sortie plus tôt sur le gradient de NaCl. Sur les fractions les plus actives, un comptage a été réalisé donnant une activité supérieure à 5U/µl pour les fractions 29, 30 et 31. La figure 4 montre le résultat sur gel SDS-PAGE. Suite à ces trois colonnes, la pureté de la polymérase est nettement améliorée. Néanmoins, il reste des traces d'ADN de E.coli fixé à la polymérase et mises en évidence par PCR. Deux colonnes supplémentaires vont donc-être mis en oeuvre. 30ml de fractions actives obtenues précédemment sont chargées sur une colonne de phosphocellulose (celle-ci devrait fixer différemment l'ADN et la polymérase). L'activité de la polymérase est repérée par son activité exonucléasique 3'-5' elevée à 72°C sur l'ADN de Lambda digéré par HindIII. L'activité la plus forte se situe entre les fractions 40 et 49 avec un pic net en 46 et 47. Sur ces fractions 40 à 49 l'ADN de pBR322 est intact après une nuit à 37°C. La figure 5 nous montre les résultats sur gel avec des activités

mesurées de  $6U/\mu l$  pour la fraction 46, 4,5 $U/\mu l$  pour la 47 et  $3U/\mu l$  pour la 48. Néanmoins il reste encore des traces d'ADN de E.~coli.

Ayant déjà mis en évidence que cette polymérase ne se fixe pas sur une MonoQ ou une ressource Q et ce quel que soit le pH utilisé, nous avons essayé de la récupérer en exclusion en espérant une fixation de l'ADN contaminant par la colonne.

Tout d'abord un essai a été réalisé en sortie de la deuxième Bleue HiTrap avec 5ml dialysés Les résultats ont été décevants, les fractions d'exclusion étant peu actives en incorporation.

10

15

20

25

Une deuxième tentative a été réalisée après la phosphocellulose et après deux dialyses des fractions les plus actives 45, 46 et 49. Les fractions sont tout d'abord chauffées 40 min à 85°C en raison d'une détection de contaminant dégradant le pBR322 à 72°C en une nuit. Aucune floculation n'est alors visible et l'extrait est mis sur glace. Un nouveau test démontre que la contamination semble réduite. Après les dialyses et le passage sur colonne, l'activité exonucléasique est mise en évidence sur les fractions d'exclusion 3 à 7. L'activité est dosée à 2U/µl et l'enzyme est visualisée sur la figure 10. Suite a cette dernière étape de purification, nous avons obtenu des résultats positifs en PCR et comparables à ceux obtenus pour la Vent.

# d) <u>Caractérisation des activité des fractions</u> purifiées.

L'activité de l'ADN polymérase des différentes fractions a été dosée par incorporation au <sup>32</sup>P dATP selon le protocole décrit en Matériel et Méthodes.

### - Amplification de gènes in vitro.

Un fragment de 459 pb a été amplifié à partir d'un ADN génomique d'Archaebactérie (Thermococcus sp. GE

30

35

- 8) avec des amorces spécifiques. Différents tampons ont été utilisés:
- tampon 10x R: Tris HCl pH 8,8: 300mM; KCl: 500mM; MgCl2: 30mM; Tween 20: 0,1%
- 5 tampon 10x H: Tris HCl: pH 8,8: 300 mM; KCl: 500mM; MgCl2: 15mM; Tween 20: 0,1%
  - tampon 10x T: Tris HCl pH 8,8: 600mM; KCl: 500mM; MgCl2: 15mM; Tween 20: 0,1%
- tampon 10x S: Tris Hcl pH 8,8: 200mM; KCl: 250mM; MgCl2: 20mM; Tween 20: 0,1%

Trente cycles ont été réalisés, chacun comprenant une étape de dénaturation à 94°C pendant 30 sec., une étape d'hybridation des amorces à 51°C pendant 1 min. puis une étape d'élongation à 72°C pendant 2 min. La figure 8 présente les résultats obtenus avec un volume réactionnel de 50 µl pour des quantités d'ADN polymérase de Thermococcus fumicolans de 2,7 unités. En l'état actuel, les meilleurs résultats avec la Tfu sont obtenus avec le tampon R.

La figure 9 représente les résultats de l'amplification d'un fragment de 1,6 kb avec la Tfu purifiée sur colonnes d'héparine puis de séphacryl-bleue, et un tampon réactionnel 10x ayant la composition suivante: Tris HCl pH 8,8: 200mM; KCl: 100mM; (NH4)2SO4: 100mM; MgSO4: 20mM; Triton X-100: 1%.

## - Activité exonucléasique.

Les tests d'activité, selon le protocole détaillé en Matériels et Méthodes, ne révèlent pas d'activité exonucléasique 5'-3' chez la Tfu. Ceci est en conformité avec la structure de l'enzyme déduite de l'analyse de la séquence polypeptidique qui ne fait pas apparaître de domaine fonctionnel exonucléase 5'-3', contrairement à ce qui est observé pour DNA polI de E. coli et la Taq.

Les tests d'activité, selon le protocole détaillé au chapitre Matériels et Méthodes, font apparaître une activité exonucléasique 3'-5' (activité proof-reading ou de correction d'erreurs) chez la Tfu, à un niveau sensiblement égal à celui de la Vent comme montré dans le tableau 4 ci-dessous. Le tableau 4 rapporte la mesure de l'actvité exonucléasique 3'-5' de la Tfu en fonction de la concentration en dNTP, et en comparaison avec la Vent.

Tableau 4

Conc. dNTP (mM)	Tfu	Témoin + (Vent)	Témoin - (Pab exo-)
0 0,1 0,2 0,3 0,4	30 000 40 000 40 000 40 000 40 000	25 000 - 56 000 58 000 70 000	100 000
0,5 0,75 1	40 000 90 000	84 000 106 000	100 000

10

15

5

Ces résultats sont en conformité avec la structure de l'enzyme déduite de l'analyse de la séquence polypeptidique qui révèle la présence d'un domaine exonucléasique 3'-5' en position N-terminale, ainsi que la présence des motifs catalytiques caractéristiques de ce domaine. La Tfu est sensible à une concentration de l'ordre de 0,8 mM de dNTP, tandis que la Vent manifeste une sensibilité dès 0,5 mM. Cette activité est connue pour améliorer in vitro la fidélité des polymérases utilisées en PCR.

20

25

En outre, cette activité exonucléasique est confirmée par un test plus simple. Les fractions purifiées, dépourvues d'activité nucléasique à 37°C, mises en présence d'ADN de digéré par HindIII puis exposé à 72°C pendant la nuit, dégradent complètement cet ADN, mettant ainsi en évidence la présence de l'activité 3'-5' exonucléase de la *Tfu* ainsi que sa thermostabilité.

- Thermostabilité.

10

15

La thermostabilité mesurée selon le protocole décrit précédemment (Matériel et Méthodes), ou mieux, l'activité résiduelle en incorporation à 72°C après exposition de l'enzyme à des températures élevées pendant des temps variables, est donnée dans le tableau 5 cidessous.

Tableau 5

Température (°C)	Demi-vie polymérase	Activité exo après 3h
92		100%
95	4 h	_500
100	2 h	•

Cette thermostabilité, inférieure à celle des polymérases issues d'organismes plus hyperthermophiles tels que les *Pyrococcus*, n'en demeure pas moins très largement supérieure à celles des polymérases issues des *Thermus* et en particulier toutes les Taq. La thermostabilité de l'enzyme recombinante purifiée, tant pour le domaine polymérase que pour l'exonucléase, est de toute manière très largement supérieure à tous les besoins connus en PCR.

20

## REFERENCES BIBLIOGRAPHIQUES.

- 1. Birnboim, H. C., and J. Doly. 1979. A rapid extraction procedure for screening recombinant plasmid DNA. Nucleic Acids Research. 7:1503.
- 2. Braithwaite, D. K., and J. Ito. 1993. Compilation, alignment, and phylogenetic relationships of DNA polymerases. Nucleic Acids Research. 21(4):787-802.
  - 3. Charbonnier, F. 1993. Paris Sud.
- 4. Chong, S. R., Y. Shao, H. Paulus, J. Benner, F. B. Perler, and M. Q. Xu. 1996. Protein splicing involving the Saccharomyces cerevisiae VMA intein The steps in the splicing pathway, side reactions leading to protein cleavage, and establishment of an in vitro splicing system. Journal of Biological Chemistry. 271(36):22159-22168.
  - 5. Davis, E. O., S. G. Sedgwick, and J. Colston. 1991. Novel structure of Mycobacterium tuberculosis implies processing of the gene product. Journal of Bacteriology. 173(18):5653-5662.
  - 6. Davis, E. O., S. G. Sedgwick, and M. J. Colston. 1991. Novel structure of the recA locus of Mycobacterium tuberculosis implies processing of the gene product. Journal of Bacteriology. 173(18):5653-5662.
- 7. Fsihi, H., V. Vincent, and S. T. Cole. 1996. Homing events in the gyrA gene of some mycobacteria. Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America. 93(8):3410-3415.
- 8. Godfroy, A., J. R. Meunier, J. Guézennec, F.
  Lesongeur, G. Raguénès, A. Rimbault, and G. Barbier.
  1996. Thermococcus fumicolans sp. nov., a new
  hyperthermophilic archaeon isolated from a deep-sea
  hydrothermal vent in the North Fiji Basin. International
  Journal of Systematic Bacteriology. 46(4):1113-1119.
- 9. Hodges, R. A., F. B. Perler, C. J. Noren, and W. E. Jack. 1992. Protein Splicing Removes

10

15

20

25

Intervening Sequences in an Archaea DNA Polymerase. Nucleic Acids Res. 20(23):6153-6157.

- 10. Kong, H. M., R. B: Kucera, and W. E. Jack. 1993. Characterization of a DNA Polymerase from the Hyperthermophile Archaea *Thermococcus litoralis* Vent DNA Polymerase, Steady State Kinetics, Thermal Stability, Processivity, Strand Displacement, and Exonuclease Activities. J Biol Chem. 268(3):1965-1975.
- 11. Saitou, N., and M. Nei. 1987. The neighbor-joining method: a new method for reconstructing phylogenetic trees. Mol. Biol. Evol. 4(4):406-425.
  - 12. Sambrook, J., E. F. Fritsch, and T. Maniatis. 1989. Molecular Cloning. A Laboratory Manual, 2nd ed. Cold Spring Harbor Laboratory Press, Cold Spring Harbor.
  - 13. Sanger, F., S. Nicklen, and A. R. Coulson. 1977. DNA sequencing with chain terminating inhibitors. Proc. Natl. Acad. Sci. USA. 74:5467-5473.
- 14. Southern, E. M. 1975. Detection of specific sequences among DNA fragments separated by gel electrophoresis. Journal of molecular biology. 98:503.
  - 15. Southworth, M. W., H. Kong, R. B. Kucera, J. Ware, H. W. Jannasch, and F. B. Perler. 1996. Cloning of thermostable DNA polymerases from hyperthermophilic marine Archaea with emphasis on Thermococcus sp. 9°N-7 and mutations affecting 3'-5' exonuclease activity. Proc. Ntl. Acad. Sci. USA. 93:5281-5285.
- 16. Studier, F. W., A. H. Rosenberg, F. J.

  30 Dunn, and J. W. Dubendorff. 1990. Use of T7 RNA
  polymerase to direct expression of cloned genes. Methods
  Enzymol. 185:60-89.
- Towner, and D. W. Hough. 1990. Citrate synthase from the thermophilic archaebacterium *Thermoplasma acidophilum*. Cloning and sequencing of the gene. European Journal of Biochemistry. 194:839-844.

18. Uemori, T., Y. Ishino, H. Toh, K. Asada, and I. Kato. 1993. Organization and nucleotide sequence of the DNA polymerase gene from the archaeon *Pyrococcus furiosus*. Nucleic Acids Research. 21(2):259-265.

### LISTE DE SÉQUENCES

(1)	INFORM	MATION GÉNÉRALES :
	(i)	DEPOSANT : APPLIGENE - ONCOR
	(ii)	TITRE DE L'INVENTION: ADN POLYMERACE
		THERMOSTABLE D'ARCHAEBACTERIES DE L'ESPECE
,	1:::\	THERMOCOCCUS fumicolans
	(111)	NOMBRE DE SEQUENCES: 4
(2)	INFORM	MATION POUR LA SEQ ID NO:1 :
	(i)	CARACTRERISTIQUES DE LA SEQUENCE
		(A) LONGUEUR: 5039 paires de bases
		(B) TYPE: nucléotide
		(C) NOMBRE DE BRIN: double
	(ii)	(D) CONFIGURATION: linéaire TYPE DE MOLECULE: ADN
		CARACTERISTIQUES
	(	(A) NOM/CLE: séquence codante de l'ADN
		polymérase de THERMOCOCCUS fumicolans Tfu
		(B) EMPLACEMENT:de 457 à 5028
	(ix)	CARACTERISTIQUES
		(A) NOM/CLE: séquence codante de l'intéine
		I-TIU-I
	(ix)	(B) EMPLACEMENT: de 1675 à 2754
	(IX)	CARACTERISTIQUES
		(A) NOM/CLE: séquence codante de l'intéine
		(B) EMPLACEMENT: de 3157 à 4323
	(ix)	CARACTERISTIQUES
		(A) NOM/CLE: codon stop
		(B) EMPLACEMENT: de 5026 à 5028
	(xi)	DESCRIPTION DE LA SEQUENCES: SEQ ID NO:1 :
AGCTTA	AGC GTO	CCGCCACT ACTTCCTGAA AGCTCACGCG GTAAAACAGC TCCATGCTCG 60
GCTCTTC	GAT GGC	SAGGTTTA AAAAGGTGGT GGTGAGGTTT ATTAGGAAGA AGGCTCAACT 120
AGAGACO	GTG GGA	AGTATGGA AGAGGTCGAC AGGCTCGTGT TCAACTTTCC CCTCTTCAAA 180
GATTACI	GGG AAA	AAGGAGCG GTTCCTCAAG GTCGTTGGGC TTCTGGTGAG CCACCAGATA 240
ACGTTTC	SAGA AAG	SCTGCCGA GCTTCTGGAC ATGAGGCTCG AAGAGCTGGC GTTCCTCCTT 300
GACAAGO	TCG GCG	STTGAGTA CTCGCTTCTT GATGATGAAG AGGCCAGACT TGAGAGAGAA 360
GAGGCCA	ATA AGO	TCATGGG GGAAATGAAG GGTGGAGCGT TTGTCTGATT CTTCTGAGCT 420
GTTATTC	GTG TTI	CCACAGGC TGGGAGGTGG TGGATT ATG ATC CTC GAT ACA GAC 474
		Met Ile Leu Asp Thr Asp
		1 5
TAC ATO	ACC GA	A GAC GGA AGG CCC GTC ATC AGG GTG TTC AAG AAG GAG 522
Tyr Ile	inr G	u Asp Gly Arg Pro Val Ile Arg Val Phe Lys Lys Glu
	10	15 20

AAC Asn	GGC. Gly	GAG Glu 25	TTC Phe	AAA Lys	ATC Ile	GAG Glu	TAC Tyr 30	GAC Asp	AGG Arg	GAC Asp	TTC Phe	GAG Glu 35	CCT Pro	TAC Tyr	ATC Ile	570
TAC Tyr	GCT Ala 40	CTC Leu	CTG Leu	AAG Lys	GAC Asp	GAT Asp 45	TCC Ser	GCG Ala	ATC Ile	GAG Glu	GAC Asp 50	GTC Val	AAG Lys	AAG Lys	ATA Ile	618
ACT Thr 55	GCA Ala	AGC Ser	CGG Arg	CAC His	GGT Gly 60	ACC Thr	ACC Thr	GTC Val	AGG Arg	GTC Val 65	GTC Val	AGG Arg	GCC Ala	GGG Gly	AAG Lys 70	666
GTG Val	AAG Lys	AAG Lys	AAG Lys	TTC Phe 75	CTC Leu	GGC Gly	AGG Arg	CCG Pro	ATA Ile 80	GAG Glu	GTC Val	TGG Trp	AAG Lys	CTC Leu 85	TAC Tyr	714
File	inr	HIS	90	GIn	GAC Asp	Val	Pro	Ala 95	Ile	Arg	Asp	Lys	Ile 100	Arg	Glu	762
urs	PIO	105	val	vai	GAC Asp	ile	Tyr 110	Glu	Tyr	Asp	Ile	Pro 115	Phe	Ala	Lys	810
nrg	120	neu	116	Asp	AAG Lys	125	Leu	Ile	Pro	Met	Glu 130	Gly	Asp	Glu	Glu	858
135	гÀг	mec	Leu	Ala	TTC Phe 140	Asp	Ile	Glu	Thr	Leu 145	Tyr	His	Glu	Gly	Glu 150	906
014	riie	Ald	Giu	155	CCT Pro	TIE	Leu	Met	11e .160	Ser	Tyr	Ala	Asp	Glu 165	Glu	954
GIŞ	Ald	Arg	170	116	ACC Thr	Trp	Lys	Lys 175	Ile	qzA	Leu	Pro	Tyr 180	Val	Asp	1002
Vai	vai	185	Inr	GIU	AAG Lys	Glu	Met 190	Ile	Lys	Arg	Phe	Leu 195	Lys	Val	Val	1050
Luys	200	гуѕ	Asp	Pro	GAT Asp	Val 205	Leu	Ile	Thr	Tyr	Asn 210	Gly	Asp	Asn	Phe	1098
215	rne	AIG	TÄT	Leu	AAG Lys 220	гуs	Arg	Ser	Glu	Lys 225	Leu	Gly	Val	Lys	Phe 230	1146
116	neu	GIĀ	Arg	235	GGC Gly	ser	Glu	Pro	Lys 240	Ile	Gln	Arg	Met	Gly 245	Asp	1194
CGC Arg	TTC Phe	GCC Ala	GTC Val 250	GAG Glu	GTG Val	AAG Lys	GGA Gly	AGA Arg 255	ATA Ile	CAC His	TTC Phe	GAC Asp	CTC Leu 260	TAC Tyr	CCC Pro	1242

GTC Val	ATA Ile	AGA Arg 265	CAC His	ACC	ATC Ile	AAC Asn	CTG Leu 270	CCC Pro	ACC	TAC Tyr	ACG Thr	CTG Leu 275	GAG Glu	GCC Ala	GTC Val	1290
TAC Tyr	GAG Glu 280	GCG Ala	ATT Ile	TTT Phe	GGG Gly	CAG Gln 285	CCA Pro	AAG Lys	GAG Glu	AAG Lys	GTC Val 290	TAC Tyr	GCT Ala	GAG Glu	GAG Glu	1338
295		GIN	Ala	Trp	300	Thr	Gly	Glu	Gly	Leu 305	Glu	Arg	Val	Ala	Arg 310	1386
171	TCG Ser	Mec	Giu	315	Ala	гуs	Val	Thr	Tyr 320	Glu	Leu	Gly	Arg	Glu 325	Phe	1434
rne	CCG Pro	met	330	AIA	GIN	Leu	Ser	Arg 335	Leu	Val	Gly	Gln	Ser 340	Phe	Trp	1482
ASP	GTC Val	345	Arg	ser	ser	Thr	350	Asn	Leu	Val	Glu	Trp 355	Tyr	Leu	Leu	1530
Arg	AAG Lys 360	Ald	ıyr	GIU	Arg	365	Glu	Leu	Ala	Pro	Asn 370	Lys	Pro	Ser	Gly	1578
375	GAA Glu	rea	GIU	Arg	400	Arg	GIY	Gly	Tyr	Ala 405	Gly	Gly	Tyr	Val	Lys 410	1626
Giu	CCG Pro	Giu	Arg	415	Leu	Trp	GIu	Asn	11e 420	Ala	Tyr	Leu	Asp	Phe 425	Arg	1674
cys	CAT	Pro	430	Asp	Thr	Lys	Val	Ile 435	Val	Lys	Gly	Lys	Gly 440	Val	Val	1722
ASII	ATC Ile	445	GIU	Val	Arg	Glu .	Gly 450	Asp	Tyr	Val	Leu	Gly 455	Ile	Asp	Gly	1770
11.12	CAG Gln 460	БÌЗ	Val	GIU	Arg	465	Trp	Glu	Tyr	Asp	Tyr 470	Glu	Gly	Glu	Leu	1818
475	AAT Asn	TIE	ASN	GΤÄ	480	гÀг	Cys	Thr	Pro	Asn 485	His	Lys	Leu	Pro	Val 490	1866
val	AGG	Arg	Inr	495	Arg	GIN	Thr	Ala	11e 500	Arg	Asp	Ser	Leu	Ala 505	Lys	1914
TCT Ser	TTT Phe	CTC Leu	ACG Thr 510	AAA Lys	AAA Lys	GTT Val	AAA Lys	GGT Gly 515	AAG Lys	CTG Leu	ATA Ile	ACC Thr	ACG Thr 520	CCT Pro	CTC Leu	1962

•																
1116	GAA Glu	525	116	GIY	гуѕ	116	530	Arg	Glu	Asp	Val	Pro 535	Glu	Glu	Glu	2010
116	CTC Leu 540	пуѕ	GIĀ	GIU	Leu	A1a 545	GIA	Ile	Ile	Leu	Ala 550	Glu	Gly	Thr	Leu	2058
555	AGA Arg	пуъ	Азр	val	560	Tyr	Pne	Asp	Ser	Ser 565	Arg	Gly	Lys	Lys	Arg 570	2106
vai	TCA Ser	nis	GIN	575	Arg	Val	Glu	Ile	Thr 580	Val	Gly	Ala	Gln	Glu 585	Glu	2154
ASP	TTC Phe	۸	590	Arg	He	Val	Tyr	11e 595	Phe	Glu	Arg	Leu	Phe 600	Gly	Val	2202
1111	CCC Pro	605	val	ıyr	Arg	гуз	Lys 610	Asn	Thr	Asn	Ala	Ile 615	Thr	Phe	Lys	2250
Vai	GCC Ala 620	пуз	цуs	GIU	val	1yr 625	Leu	Arg	Val	Arg	Glu 630	Ile	Met	Asp	Gly	2298
635	GAG Glu	ASII	Leu	nıs	640	Pro	Ser	Val	Leu	Arg 645	Gly	Phe	Phe	Glu	Gly 650	2346
ASP	GGA Gly	Ser	vai	655	Lys	Val	Arg	Lys	Thr 660	Val	Val	Val	Asn	Gln 665	Gly	2394
1111	AAT Asn	ASII	670	Trp	гÀ2	116	Glu	Val 675	Val	Ser	Lys	Leu	Leu 680	Asn	Lys	2442
	GGG Gly	685	rio_	urs	Arg	Arg	690	Thr	Tyr	Asp	Tyr	Thr 695	Glu	Arg	Glu	2490
۵,5	ACC Thr 700	nec	****	1111	nis	705	гел	GIu	Ile	Ala	Gly 710	Arg	Asp	Gly	Leu	2538
715	CTT Leu		GIN	1111	720	vaı	GIĀ	Pne	lle	Ser 725	Thr	Glu	Lys	Asn	Met 730	2586
ALG	CTG Leu	GIU	GIU	735	ite	Arg	Asn	Arg	Glu 740	Val	Asn	Arg	Leu	Glu 745	Asn	2634
AAT Asn	GCC Ala	TTC Phe	TAT Tyr 750	ACC Thr	CTA Leu	GCC Ala	GAC Asp	TTT Phe 755	ACG Thr	GCG Ala	AAG Lys	ACA Thr	GAG Glu 780	TAC Tyr	TAC Tyr	2682

пуз	GIY	785	val	ıyr	Asp	Leu	790	Leu	Glu	Gly	Thr	Pro 795	TAT Tyr	Tyr	Phe	2730
GCC Ala	AAT Asn 800	GGC	ATA Ile	CTG Leu	ACC Thr	CAC His 805	AAT Asn	TCG Ser	CTA Leu	TAT Tyr	CCT Pro 810	TCG Ser	ATT Ile	ATA Ile	ATT Ile	2778
TCC Ser 815	CAC	AAC Asn	GTC Val	TCC Ser	CCC Pro 820	GAT Asp	ACG Thr	CTC Leu	AAC Asn	CGC Arg 825	GAG Glu	GGC Gly	TGC Cys	GGG Gly	GAG Glu 830	2826
TAC Tyr	GAC Asp	GAG Glu	GCT Ala	CCG Pro 835	CAG Gln	GTA Val	GGG Gly	CAT His	CGC Arg 840	TTT Phe	TGT Cys	AAG Lys	GAC Asp	TTC Phe 845	CCC Pro	2874
GGC Gly	TTC Phe	ATC Ile	CCC Pro 855	AGC Ser	CTC Leu	CTC Leu	GGT Gly	GAC Asp 860	CTG Leu	CTC Leu	GAC Asp	GAG Glu	AGG Arg 865	CAG Gln	AAG Lys	2922
GTA Val	AAG Lys	AAG Lys 870	CAC His	ATG Met	AAG Lys	GCC Ala	ACG Thr 875	GTG Val	GAC Asp	CCG Pro	ATA Ile	GAG Glu 880	AAG Lys	AAG Lys	CTC Leu	2970
CTC Leu	GAT Asp 885	TAC Tyr	AGG Arg	CAG Gln	CGC Arg	GCA Ala 890	ATT Ile	AAA Lys	ATC Ile	CTC Leu	GCC Ala 895	AAC Asn	AGC Ser	TTC Phe	TAC Tyr	3018
GGC Gly 900	TAC Tyr	TAT Tyr	GGC Gly	TAC Tyr	GCA Ala 905	AAG Lys	GCC Ala	CGC Arg	TGG Trp	TAC Tyr 910	TGC Cys	AAG Lys	GAG Glu	TGC Cys	GCC Ala 915	3066
GAG Glu	AGC Ser	GTT Val	ACC Thr	GCC Ala 920	TGG Trp	GGC Gly	AGG Arg	CAG Gln	TAC Tyr 925	ATT Ile	GAG Glu	ACC Thr	ACC Thr	ATG Met 930	AGG Arg	3114
GAA Glu	ATA Ile	GAG Glu	GAA Glu 935	AAA Lys	TTT Phe	GGC Gly	TTT Phe	AAA Lys 940	GTG Val	CTG Leu	TAC Tyr	GCG Ala	GAT Asp 945	<u>AGT</u> Ser	GTT Val	3162
ACA Thr	Gly	GAC Asp 950	ACA Thr	GAG Glu	GTA Val	ACC Thr	ATC Ile 955	AGA Arg	AGA Arg	AAC Asn	GGC Gly	AGG Arg 960	ATT Ile	GAG Glu	TTC Phe	3210
GTT Val	CCA Pro 965	ATC Ile	GAG Glu	AAA Lys	CTC Leu	TTT Phe 970	GAG Glu	CGC Arg	GTT Val	GAT Asp	CAC His 975	CGT Arg	GTT Val	GGT Gly	GAG Glu	3258
AAG Lys 980	GAG Glu	TAC Tyr	TGC Cys	GTT Val	CTT Leu 985	GGA Gly	GGG Gly	GTT Val	GAG Glú	GCA Ala 990	CTG Leu	ACA Thr	CTC Leu	GAC Asp	AAC Asn 995	3306
Arg	GIY	Arg	nea	1000	Trp	гÀз	rys	Val	Pro 1005	Tyr	Val	Met	AGA Arg	His 1010	Lys )	3354
ACG Thr	GAC Asp	AAA Lys	AGA Arg 1019	TTG	TAT Tyr	AGG Arg	GTA Val	TGG Trp 1020	Phe	ACC Thr	AAC Asn	TCT Ser	TGG Trp 1025	Tyr	CTT Leu	3402

GAC GTG ACG (Asp Val Thr (1030	GAG GAT CAC Glu Asp His	TCG CTA ATA Ser Leu Ile 1035	GGC TAC CTG	AAC ACA AGG Asn Thr Sei	C AAA 3450 C Lys
GTC AAA CCC ( Val Lys Pro ( 1045	GGA AAG CCC Gly Lys Pro	TTG AAA GAG Leu Lys Glu 1050	CGT CTC GTC Arg Leu Val 105	Glu Val Lys	G CCA 3498 S Pro
GAA GAA TTG ( Glu Glu Leu ( 1060	GGG GGT AAG Gly Gly Lys 1065	Val Lys Ser	CTC ATT ACG Leu Ile Thr 1070	CCC AAT CGC Pro Asn Arg	G CCA 3546 g Pro 1075
ATT GCC CGT A	ACC ATC AAG Thr Ile Lys 1080	GCC AAC CCC Ala Asn Pro	ATT GCC GTC Ile Ala Val 1085	AAG CTC TGC Lys Leu Trp 109	Glu
TTA ATT GGC ( Leu Il'e Gly I	CTG CTG GTG Leu Leu Val 1095	GGA GAT GGC Gly Asp Gly 110	Asn Trp Gly	GGA CAA TCC Gly Gln Ser 1105	G AAC 3642 Asn
TGG GCC AAA 1 Trp Ala Lys 1 1110	TAC TAC GTT Tyr Tyr Val	GGC CTC TCC Gly Leu Ser 1115	TGT GGG CTG Cys Gly Leu	GAT AAA GCC Asp Lys Ala 1120	GAA 3690 Glu
ATA GAG AGA A Ile Glu Arg I 1125	Lys Val Leu	AAC CCT TTA Asn Pro Leu 1130	AGA GAG GCA Arg Glu Ala 113	Ser Val Ile	TCC 3738
AAC TAC TAC C Asn Tyr Tyr A 1140	GAC AAG AGC Asp Lys Ser 1145	Lys Lys Gly	GAC GTT TCC Asp Val Ser 1150	ATA CTC TCC Ile Leu Ser	AAG 3786 Lys 1155
TGG CTC GCC C	GGA TTC ATG Gly Phe Met 1160	GTC AAA TAC Val Lys Tyr	TTC AAA GAT Phe Lys Asp 1165	GAA AAT GGG Glu Asn Gly 117	Asn
AAG GCC ATT C Lys Ala Ile I	CCC AGC TTC Pro Ser Phe 1175	ATG TTC AAC Met Phe Asn 118	Leu Pro Arg	GAA TAC ATA Glu Tyr Ile 1185	GAG 3882 Glu
GCC TTT CTA C Ala Phe Leu A 1190	CGG GGG CTG Arg Gly Leu	TTT TCA GCG Phe Ser Ala 1195	GAC GGA ACG Asp Gly Thr	GTA AGC TTC Val Ser Let 1200	CGT 3930 Arg
AGA GGA ATC C Arg Gly Ile I 1205	Pro Glu Ile	AGA CTG ACA Arg Leu Thr 1210	AGC GTT AAC Ser Val Asn 121	Arg Glu Leu	AGT 3978 Ser
GAT GCC GTG A Asp Ala Val A 1220	AGA AAG TTG Arg Lys Leu 1225	Leu Trp Leu	GTT GGG GTC Val Gly Val 1230	TCC AAC TCA Ser Asn Ser	CTA 4026 Leu 1235
TTC ACC GAA A	ACC AAG CCA Thr Lys Pro 1240	AAC CGG TAC Asn Arg Tyr	CTG GAG AAA Leu Glu Lys 1245	GAA AGT GGA Glu Ser Gly 125	Thr
CAT TCG ATT C His Ser Ile H	CAC GTG AGG His Val Arg 1255	ATA AAG AAC Ile Lys Asn 126	Lys His Arg	TTT GCC GAT Phe Ala Asp 1265	AGA 4122 Arg

ATA GGC TTT CTC ATA Ile Gly Phe Leu Ile 1270	GAC AGA AAA TCC Asp Arg Lys Ser 1275	ACC AAA CTC TCC Thr Lys Leu Ser 128	Glu Asn Leu	70
GGG GGA CAT ACA AAC Gly Gly His Thr Asn 1285	AAG AAG AGG GCT Lys Lys Arg Ala 1290	TAC AAA TAT GAT Tyr Lys Tyr Asp 1295	TTT GAC TTG 421 Phe Asp Leu	.8
GTA TAC CCC AGA AAA Val Tyr Pro Arg Lys 1300	ATC GAA GAG ATA Ile Glu Glu Ile 1305	ACC TAC GAC GGC Thr Tyr Asp Gly 1310	TAC GTC TAT 426 Tyr Val Tyr 1315	.6
GAC ATC CAG GTT GAG Asp Ile Glu Val Glu 1320	Gly Thr His Arg	TTC TTC GCC AAC Phe Phe Ala Asn 1325	GGA ATA CTC 431 Gly Ile Leu 1330	.4
GTT CAC AAC ACA GAC Val His Asn Thr Asp 1335	Gly Phe Phe Ala 1340	Thr Ile Pro Gly	Ala Asp Ala 1345	2
GAG ACG GTC AAA AAG Glu Thr Val Lys Lys 1350	Lys Ala Arg Glu 1355	Phe Leu Asn Tyr 136	Ile Asn Pro )	.0
AAG CTG CCC GGT CTC Lys Leu Pro Gly Leu 1365	1370	Tyr Glu Gly Phe 1375	Tyr Arg Arg	8
GGT TTC TTC GTA ACC Gly Phe Phe Val Thr 1380	Lys Lys Lys Tyr 1385	Ala Val Ile Asp 1390	Glu Glu Gly 1395	6
AAG ATA ACG ACG CGC Lys I'le Thr Thr Arg 1400	Gly Leu Glu Ile )	Val Arg Arg Asp 1405	Trp Ser Glu 1410	4
GTG GCT AAG GAG ACG Val Ala Lys Glu Thr 1415	Gin Ala Arg Val 1420	Leu Glu Ala Ile )	Leu Arg His 1425	2
GGT GAC GTC GAG GAG Gly Asp Val Glu Glu 1430	Ala Val Arg Ile 1435	Val Lys Glu Val 144	Thr Glu Lys )	0
CTG AGC AAG TAC GAG Leu Ser Lys Tyr Glu 1445	1450	Lys Leu Val Ile 1455	His Glu Gln	8
ATT ACC AGG GAG CTG Ile Thr Arg Glu Leu 1460	Lys Asp Tyr Lys 1465	Ala Thr Gly Pro 1470	His Val Ala 1475	. 6
ATA GCG AAG CGC CTC Ile Ala Lys Arg Leu 1480	Ala Ala Arg Gly	Ile Lys Val Arg 1485	Pro Gly Thr 1490	4
GTC ATC AGC TAC ATC Val Ile Ser Tyr Ile 1495	GTC CTG AAA GGT Val Leu Lys Gly 1500	Ser Gly Arg Ile	GGG GAC AGG 484 Gly Asp Arg 1505	2

ACG ATA CCC TTC GAC GAG TTC GAC CCC ACG AAG CAC AGG TAC GAT GCG Thr Ile Pro Phe Asp Glu Phe Asp Pro Thr Lys His Arg Tyr Asp Ala 1510 1520	4890
GAG TAC TAC ATC GAG AAC CAG GTT CTG CCG GCG GTG GAG AGA ATC CTC Glu Tyr Tyr Ile Glu Asn Gln Val Leu Pro Ala Val Glu Arg Ile Leu 1525 1530 1535	4938
AAG GCC TTC GGC TAC AAG AAG GAG GAT TTG CGC TAC CAG AAG ACG CGG Lys Ala Phe Gly Tyr Lys Lys Glu Asp Leu Arg Tyr Gln Lys Thr Arg 1540 1555	4986
CAG GTT GGG CTG GGG GCG TGG CTC AAA ATG GGG AAG AAA <u>TGA</u> Gln Val Gly Leu Gly Ala Trp Leu Lys Met Gly Lys Lys 1560 1565 1568	5028
AGGCCAAGCT T	5039
(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO:2:  (i) CARACTRERISTIQUES DE LA SEQUENCE:  (A) LONGUEUR: 774 acides aminés  (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine  (ix) CARACTERISTIQUES  (A) NOM/CLE: ADN polyméraso de MANDACCERISTI	
(A) NOM/CLE: ADN polymérase de THERMOCOCCUS fumicolans Tfu	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCES: SEQ ID NO:2 :	
Met Ile Leu Asp Thr Asp Tyr Ile Thr Glu Asp Gly Arg Pro Val Ile 1 10 15	
Arg Val Phe Lys Lys Glu Asn Gly Glu Phe Lys Ile Glu Tyr Asp Arg 20 25 30	
Asp Phe Glu Pro Tyr Ile Tyr Ala Leu Leu Lys Asp Asp Ser Ala Ile 35 40 . 45	
Glu Asp Val Lys Lys Ile Thr Ala Ser Arg His Gly Thr Thr Val Arg 50 60	
Val Val Arg Ala Gly Lys Val Lys Lys Phe Leu Gly Arg Pro Ile 65 70 75 80	
Glu Val Trp Lys Leu Tyr Phe Thr His Pro Gln Asp Val Pro Ala Ile 85 90 95	
Arg Asp Lys Ile Arg Glu His Pro Ala Val Val Asp Ile Tyr Glu Tyr 100 105 110	
Asp Ile Pro Phe Ala Lys Arg Tyr Leu Ile Asp Lys Gly Leu Ile Pro 115 120 125	
Met Glu Gly Asp Glu Glu Leu Lys Met Leu Ala Phe Asp Ile Glu Thr 130 135 140	
Leu Tyr His Glu Gly Glu Glu Phe Ala Glu Gly Pro Ile Leu Met Ile 145 150 155 160	
Ser Tyr Ala Asp Glu Glu Gly Ala Arg Val Ile Thr Trp Lys Lys Ile 165 170 175	

Asp Leu Pro Tyr Val Asp Val Val Ser Thr Glu Lys Glu Met Ile Lys Arg Phe Leu Lys Val Val Lys Glu Lys Asp Pro Asp Val Leu Ile Thr Tyr Asn Gly Asp Asn Phe Asp Phe Ala Tyr Leu Lys Lys Arg Ser Glu 215 Lys Leu Gly Val Lys Phe Ile Leu Gly Arg Asp Gly Ser Glu Pro Lys 230 Ile Gln Arg Met Gly Asp Arg Phe Ala Val Glu Val Lys Gly Arg Ile 250 His Phe Asp Leu Tyr Pro Val Ile Arg His Thr Ile Asn Leu Pro Thr Tyr Thr Leu Glu Ala Val Tyr Glu Ala Ile Phe Gly Gln Pro Lys Glu Lys Val Tyr Ala Glu Glu Ile Ala Gln Ala Trp Glu Thr Gly Glu Gly Leu Glu Arg Val Ala Arg Tyr Ser Met Glu Asp Ala Lys Val Thr Tyr Glu Leu Gly Arg Glu Phe Phe Pro Met Glu Ala Gln Leu Ser Arg Leu Val Gly Gln Ser Phe Trp Asp Val Ser Arg Ser Ser Thr Gly Asn Leu Val Glu Trp Tyr Leu Leu Arg Lys Ala Tyr Glu Arg Asn Glu Leu Ala Pro Asn Lys Pro Ser Gly Arg Glu Leu Glu Arg Arg Arg Gly Gly Tyr Ala Gly Gly Tyr Val Lys Glu Pro Glu Arg Gly Leu Trp Glu Asn Ile Ala Tyr Leu Asp Phe Arg Ser Leu Tyr Pro Ser Ile Ile Ser His 405 Asn Val Ser Pro Asp Thr Leu Asn Arg Glu Gly Cys Gly Glu Tyr Asp Glu Ala Pro GIn Val Gly His Arg Phe Cys Lys Asp Phe Pro Gly Phe Ile Pro Ser Leu Leu Gly Asp Leu Leu Asp Glu Arg Gln Lys Val Lys Lys His Met Lys Ala Thr Val Asp Pro Ile Glu Lys Lys Leu Leu Asp Tyr Arg Gln Arg Ala Ile Lys Ile Leu Ala Asn Ser Phe Tyr Gly Tyr 485

Tyr Gly Tyr Ala Lys Ala Arg Trp Tyr Cys Lys Glu Cys Ala Glu Ser Val Thr Ala Trp Gly Arg Gln Tyr Ile Glu Thr Thr Met Arg Glu Ile Glu Glu Lys Phe Gly Phe Lys Val Leu Tyr Ala Asp Thr Asp Gly Phe 530 Phe Ala Thr Ile Pro Gly Ala Asp Ala Glu Thr Val Lys Lys Ala Arg Glu Phe Leu Asn Tyr Ile Asn Pro Lys Leu Pro Gly Leu Leu Glu Leu Glu Tyr Glu Gly Phe Tyr Arg Arg Gly Phe Phe Val Thr Lys Lys Lys Tyr Ala Val Ile Asp Glu Glu Gly Lys Ile Thr Thr Arg Gly Leu 600 Glu Ile Val Arg Arg Asp Trp Ser Glu Val Ala Lys Glu Thr Gln Ala Arg Val Leu Glu Ala Ile Leu Arg His Gly Asp Val Glu Glu Ala Val Arg Ile Val Lys Glu Val Thr Glu Lys Leu Ser Lys Tyr Glu Val Pro 645 Pro Glu Lys Leu Val Ile His Glu Gln Ile Thr Arg Glu Leu Lys Asp Tyr Lys Ala Thr Gly Pro His Val Ala Ile Ala Lys Arg Leu Ala Ala 680 Arg Gly Ile Lys Val Arg Pro Gly Thr Val Ile Ser Tyr Ile Val Leu Lys Gly Ser Gly Arg Ile Gly Asp Arg Thr Ile Pro Phe Asp Glu Phe Asp Pro Thr Lys His Arg Tyr Asp Ala Glu Tyr Tyr Ile Glu Asn Gln Val Leu Pro Ala Val Glu Arg Ile Leu Lys Ala Phe Gly Tyr Lys Lys 745 Glu Asp Leu Arg Tyr Gln Lys Thr Arg Gln Val Gly Leu Gly Ala Trp 760 Leu Lys Met Gly Lys Lys

(	2) :	INFC	RMA'	TION	1 PO	UR I	A S	EQ :	ID N	0:3	:				
		(i)	С	ARA	CTRE	RIS'	IQIT	JES	DE I	AS	ЕОІЛ	ENCE	<b>:</b>		
		(ii)	T	YPE	LONG DE	MOT.	K: 3	60 F	acio	les .á	amir	nés			
		(ix)	С	ARA(	CTER	IST:	IQUE	S							
		, .,	(	A) 1	\MOV	CLE	: ir	ıtéi	ne ]	-T£	u-1				
		(xi)	D	ESCI	RIPT	'ION	DE	LΑ	SEQU	JENC	ES:	SEQ	ID	NO:	3 :
Cys 1	His	Pro	Ala	Asp 5	Thr	Lys	Val	Ile	Val 10	Lys	Gly	Lys	Gly	Val 15	Val
Asn	Ile	Ser	Glu 20	Val	Arg	Glu	Gly	Asp 25	Tyr	Val	Leu	Gly	Ile 30	Asp	Gly
Trp	Gln	Lys 35	Val	Gln	Arg	Val	Trp	Glu	Tyr	Asp	Tyr	Glu 45	Gly	Glu	Leu
Val	Asn 50	Ile	Asn	Gly	Leu	Lys 55	Cys	Thr	Pro	Asn	His 60		Leu	Pro	Val
Val 65	Arg	Arg	Thr	Glu	Arg	Gln	Thr	Ala	Ile	Arg		Ser	Leu	Ala	Lys
0.5					70					75					80
Ser	Phe	Leu	Thr	Lys 85	Lys	Val	Lys	Gly	Lys 90	Leu	Ile	Thr	Thr	Pro 95	Leu
Phe	Glu	Lys	Ile 100	Gly	Lys	Ile	Glu	Arg 105	Glu	Asp	Val	Pro	Glu 110	Glu	Glu
Ile	Leu	Lys 115	Gly	Glu	Leu	Ala	Gly 120	Ile	Ile	Leu	Ala	Glu 125	Gly	Thr	Leu
Leu	Arg 130	Lys	Asp	Val	Glu	Tyr 135	Phe	Asp	Ser	Ser	Arg 140	Gly	Lys	Lys	Arg
Val 145	Ser	His	Gln	Tyr	Arg 150	Val	Glu	Ile	Thr	Val 155		Ala	Gln	Glu	Glu 160
Asp	Phe	х	Arg	Arg 165	Ile	Val	Tyr	Ile	Phe	Glu	Arg	Leu	Phe	Gly 175	
Thr	Pro	Ser	Va 1	Ut ex-	· 7	T	***	•							
	Pro		100			-		185					190		
Val	Ala	Lys 195	Lys	Glu	Val	Tyr	Leu 200	Arg	Val	Arg	Glu	1le 205	Met	Asp	Gly
Ile	Glu 210	Asn	Leu	His	Ala	Pro 215	Ser	Val	Leu	Arg	Gly 220	Phe	Phe	Glu	Gly
Asp 225	Gly	Ser	Val	Asn	Lys 230	Val	Arg	Lys	Thr	Val 235	Val	Val	Asn	Gln	Gly 240
Thr	Asn	Asn	Glu	Trp 245	Lys	Ile	Glu	Val	Val 250	Ser	Lys	Leu	Leu	Asn 255	Lys
Leu	Glγ	Ile	Pro 260	His	Arg	Arg	Tyr	Thr 265	Tyr	Asp	Tyr	Thr	Glu 270	Arg	Glu

Lys Thr Met Thr Thr His Ile Leu Glu Ile Ala Gly Arg Asp Gly Leu 275 280 285

Ile Leu Phe Gln Thr Ile Val Gly Phe Ile Ser Thr Glu Lys Asn Met 290 295 300

Ala Leu Glu Glu Ala Ile Arg Asn Arg Glu Val Asn Arg Leu Glu Asn 305 310 315 320

Asn Ala Phe Tyr Thr Leu Ala Asp Phe Thr Ala Lys Thr Glu Tyr Tyr 325 330 335

Lys Gly Lys Val Tyr Asp Leu Thr Leu Glu Gly Thr Pro Tyr Tyr Phe 340 345 350

Ala Asn Gly Ile Leu Thr His Asn 355 360

- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO:4 :
  - (i) CARACTRERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
  - (A) LONGUEUR: 389 acides aminés(ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
  - (ix) CARACTERISTIQUES

(A) NOM/CLE: intéine I-Tfu-2

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCES: SEQ ID NO:4:

Ser Val Thr Gly Asp Thr Glu Val Thr Ile Arg Arg Asn Gly Arg Ile
1 5 10 15

Glu Phe Val Pro Ile Glu Lys Leu Phe Glu Arg Val Asp His Arg Val 20 25 30

Gly Glu Lys Glu Tyr Cys Val Leu Gly Gly Val Glu Ala Leu Thr Leu 35 40 45

Asp Asn Arg Gly Arg Leu Val Trp Lys Lys Val Pro Tyr Val Met Arg 50 60

His Lys Thr Asp Lys Arg Ile Tyr Arg Val Trp Phe Thr Asn Ser Trp 65 70 75 80

Tyr Leu Asp Val Thr Glu Asp His Ser Leu Ile Gly Tyr Leu Asn Thr 85 90 95

Ser Lys Val Lys Pro Gly Lys Pro Leu Lys Glu Arg Leu Val Glu Val 100 105 110

Lys Pro Glu Glu Leu Gly Gly Lys Val Lys Ser Leu Ile Thr Pro Asn 115 120 125

Arg Pro Ile Ala Arg Thr Ile Lys Ala Asn Pro Ile Ala Val Lys Leu 130 135 140

Trp Glu Leu Ile Gly Leu Leu Val Gly Asp Gly Asn Trp Gly Gly Gln 155 160

Ser Asn Trp Ala Lys Tyr Tyr Val Gly Leu Ser Cys Gly Leu Asp Lys 165 170 175

Ala Glu Ile Glu Arg Lys Val Leu Asn Pro Leu Arg Glu Ala Ser Val Ile Ser Asn Tyr Tyr Asp Lys Ser Lys Lys Gly Asp Val Ser Ile Leu 200 Ser Lys Trp Leu Ala Gly Phe Met Val Lys Tyr Phe Lys Asp Glu Asn Gly Asn Lys Ala Ile Pro Ser Phe Met Phe Asn Leu Pro Arg Glu Tyr Ile Glu Ala Phe Leu Arg Gly Leu Phe Ser Ala Asp Gly Thr Val Ser Leu Arg Arg Gly Ile Pro Glu Ile Arg Leu Thr Ser Val Asn Arg Glu Leu Ser Asp Ala Val Arg Lys Leu Leu Trp Leu Val Gly Val Ser Asn Ser Leu Phe Thr Glu Thr Lys Pro Asn Arg Tyr Leu Glu Lys Glu Ser Gly Thr His Ser Ile His Val Arg Ile Lys Asn Lys His Arg Phe Ala Asp Arg Ile Gly Phe Leu Ile Asp Arg Lys Ser Thr Lys Leu Ser Glu Asn Leu Gly Gly His Thr Asn Lys Lys Arg Ala Tyr Lys Tyr Asp Phe Asp Leu Val Tyr Pro Arg Lys Ile Glu Glu Ile Thr Tyr Asp Gly Tyr Val Tyr Asp Ile Glu Val Glu Gly Thr His Arg Phe Phe Ala Asn Gly Ile Leu Val His Asn 385 389

20

25

30

#### REVENDICATIONS

- 1) ADN polymérase purifiée thermostable d'archabactéries de l'espèce *Thermococcus fumicolans* ayant un poids moléculaire de l'ordre de 89 000 daltons et ses dérivés enzymatiquement équivalents.
- 2) ADN polymérase selon la revendication 1 dont la séquence en acides aminés est représentée dans la 10 liste de séquence en annexe sous le numéro SEQ ID NO:1 ou un fragment de celle-ci ou encore un assemblage de tels fragments.
- 3) ADN polymérase selon la revendication 2 dont 15 la séquence en acides aminés est représentée dans la liste de séquence en annexe sous le numéro SEQ ID NO:2.
  - 4) Une séquence d'ADN constituée par ou comprenant la séquence codant pour une ADN polymérase selon quelconque des revendications 1 à 3.
    - 5) Une séquence d'ADN selon la revendication 4 constituée par ou comprenant la séquence comprise entre les nucléotides 357 à 5028 de la séquence SED ID NO: 1, ou un fragment de celle-ci ou encore un assemblage de tels fragments.
  - 6) Une séquence d'ADN selon l'une des revendications 4 à 5 constituée par ou comprenant les nucléotides 357 à 1674 et 2755 à 3156 et 4324 à 5028 de la séquence d'ADN représentée dans la liste de séquences en annexe sous le numéro SED ID NO: 1.
- 7) Un vecteur contenant la séquence d'ADN de 35 l'une quelconque des revendications 4 à 6.

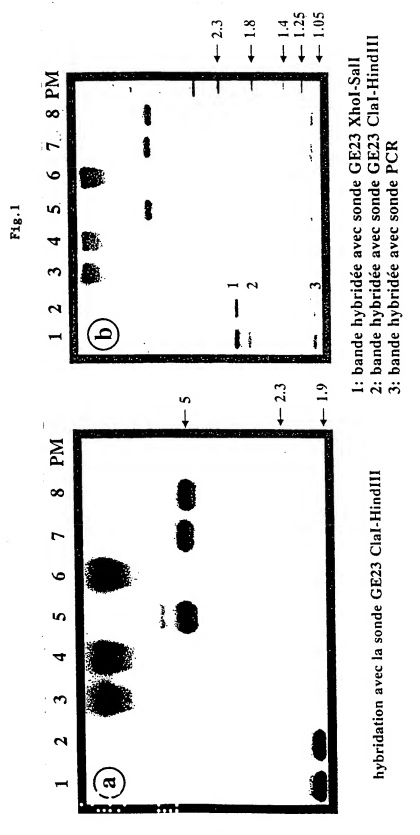
- 8) Un hôte transformé par un vecteur selon la revendication 7.
- 9) Procédé de préparation d'une ADN polymérase thermostable d'archaebactéries de l'espèce Thermococcus fumicolans, caractérisé en ce que l'on cultive l'hôte selon la revendication 8 dans des conditions permettant l'expression de ladite ADN polymérase et en ce que l'on extrait et récupére celle-ci par tout moyen approprié.

5

10) Procédé d'amplification enzymatique d'une séquence d'acide nucléique caractérisé en ce que l'on met en oeuvre une ADN polymérase thermostable selon l'une quelconque des revendications 1 à 3.

15

11) Intéine purifiée thermostable d'archaebacteries de l'espèce *Thermococcus fumicolans*.



Enzymes de restriction: utilisées:

1: HindIII-HindIII; 2: HindIII-Xbal; 3: Pstl-Pstl; 4: Pstl-Xbal; 5: Pstl-Xhol; 6: Xbal-Xbal; 7: Xbal-Xhol; 8: Xhol-Xhol; PM= marqueur de poids moléculaire

FEUILLE RECTIFIEE (REGLE 91) ISA/EP

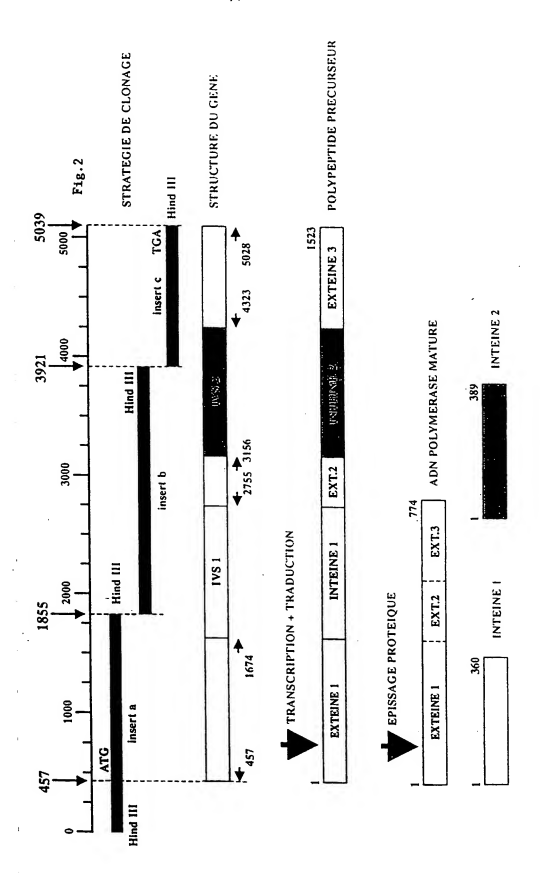
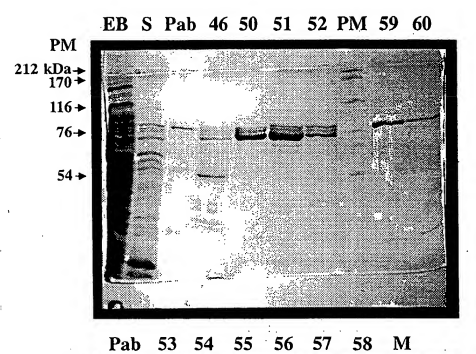
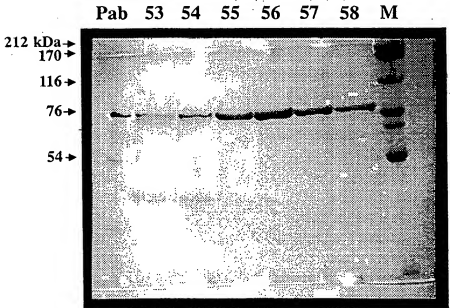


Fig.3

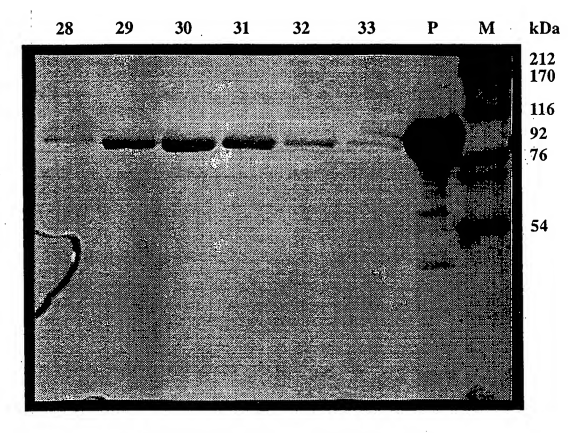




EB = extrait brut de sonication S = surnageant chauffé Pab ≅ 50U de Pab PM = poids moléculaire en kDa FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

4/7

Fig.4

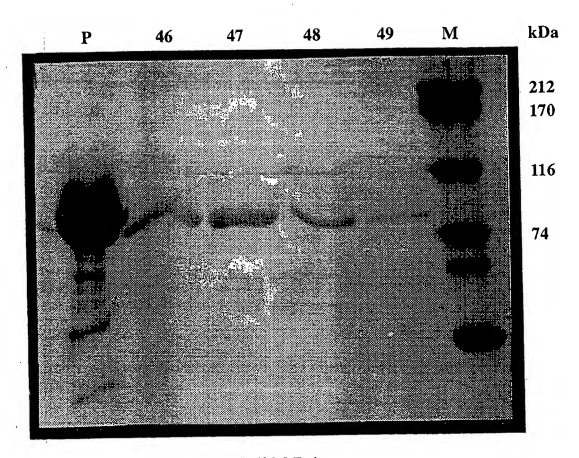


28, 29, 30, 31, 32, 33: fractions après la deuxième Bleue

P: phosphorylase B (92 kDa)

M: marqueur de poids moléculaire

Fig.5

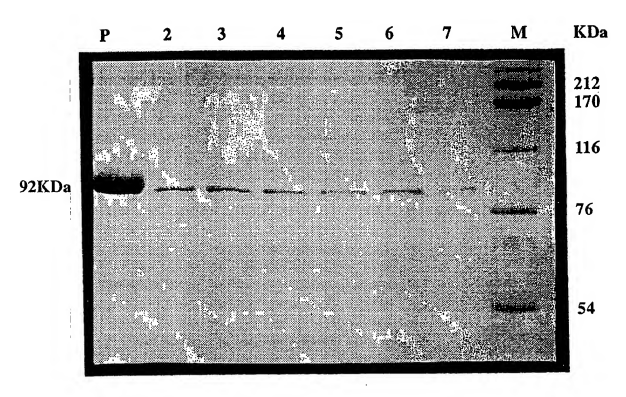


P: phosphorylase B (92 kDa)

46, 47, 48, 49: fractions après phosphocellulose

M: marqueur de poids moléculaire

Fig.6



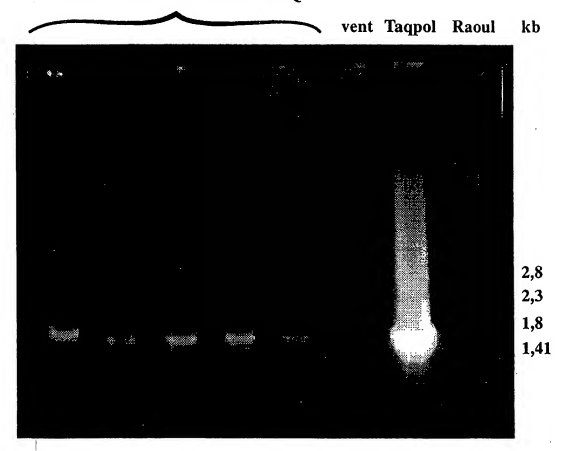
P: phosphorylase B (92 kDa)

2, 3, 4, 5, 6, 7: fractions d'exclusions sur MonoQ

M: marqueur de poids moléculaire

Fig.7

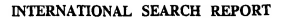
# fractions d'exclusion de la MonoQ



#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/FR 97/00761

			<u> </u>
a. classii IPC 6	FICATION OF SUBJECT MATTER C12N9/12 //C12N15/54		
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both national classifica	tion and IPC	
	SEARCHED		
	ournentation searched (classification system followed by classification	n symbols)	
IPC 6	C12N		
Documentat	tion searched other than minimum documentation to the extent that su	ich documents are included in the fields see	rched
Electronic de	ata base consulted during the international search (name of data bas	e and, where practical, search terms used)	
C. DOCUME	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	vant passages	Relevant to claim No.
X	PIETROKOVSKI S: "A new intein in cyanobacteria and its significand spread of inteins" TRENDS IN GENETICS, vol. 12, no. 8, August 1996, page 287-288 XP004037128 see the whole document		11
	<u>-</u>	- <b>/</b>	
X Furth	ner documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed i	n annex.
° Special cal	tegories of cited documents :	*T* later document published after the inter	metinnel filling deta
consid	ent defining the general state of the art which is not ered to be of particular relevance focurrent but published on or after the international	or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the invention	the application but cory underlying the
filing d	ate nt which may throw doubts on priority claim(s) or	"X" document of particular relevance; the o cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the do-	be considered to
which	is aited to establish the publication date of eacther	involve an inventive step when the do "Y" document of particular relevance; the o	laimed invention
"O" docume	ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or	cannot be considered to involve an im document is combined with one or mo	rentive step when the
	ant published prior to the international filing date but	ments, such combination being obvior in the art. "&" document member of the same patent	us to a person skilled
	actual completion of the international search	Date of mailing of the international sea	
9	December 1997	0 9. 0	<u>1. 98</u>
Name and n	nailing address of the ISA	Authorized officer	
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,	Panzica. G	:



International Application No PCT/FR 97/00761

		PCT/FR 97/00761
	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	GODFROY A. ET AL.: "Thermococcus fumicolans sp. nov.: a new hyperthermophilic archaeon isolated from a deep-sea hydrothermal vent in the north Fiji basin" INTERNATIONAL JOURNAL OF SYSTEMATIC BACTERIOLOGY, vol. 46, no. 4, October 1996, WASHINGTON US, pages 1113-1119, XP002049496 cited in the application see the whole document	1-10
Y	EP 0 701 000 A (NEW ENGLAND BIOLABS INC) 13 March 1996 see page 11, line 20 - page 13, line 54	1-10
Y	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 096, no. 007, 31 July 1996 & JP 08 070864 A (TOYOBO CO LTD), 19 March 1996, see abstract	11
Υ	HODGES R. A. ET AL: "PROTEIN SPLICING REMOVES INTERVENING SEQUENCES IN AN ARCHAEA DNA POLYMERASE" NUCLEIC ACIDS RESEARCH, vol. 20, no. 23, 1992, pages 6153-6157, XP002033279 cited in the application see the whole document	11
A	PERLER F. B. ET AL: "INTERVENING SEQUENCES IN AN ARCHAEA DNA POLYMERASE GENE" PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES OF USA, vol. 89, June 1992, pages 5577-5581, XP002033280	. 11
A	EP 0 602 899 A (NEW ENGLAND BIOLABS INC) 22 June 1994 see abstract see page 4, line 40 - page 5, line 44	11





#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No PCT/FR 97/00761

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
EP 0701000 A	13-03-96	JP 8168376 A	02-07-96
EP 0602899 A	22-06-94	JP 7070200 A CA 2110938 A	14-03-95 10-06-94

Form PCT/ISA/210 (patent family annex) (July 1992)





## RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Der- ande internationale No PCT/FR 97/00761

			PCT/FR 9/	//00/61
A. CLASSEI CIB 6	MENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE C12N9/12 //C12N15/54			
Selon la clas	sification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classifica	tion nationale et la CI	В	
	ES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE		_	
	on minimale consultée (système de classification suivi des symboles de	o classement)	T T.	
CIB 6	C12N			
Documentati	ion consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où c	es documents relève	nt des domaines su	r lesquels a porté la recherche
•				
Base de don utilisés)	nées électronique consultée au cours de la recherche internationale (n	om de la base de don	nées, et si cela est	réalisable, termes de recherche
C. DOCUME	NTS CONSIDERES COMME PERTINENTS			
Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication de	es passages pertinent	ha .	no. des revendications visées
X	PIETROKOVSKI S: "A new intein in cyanobacteria and its significance spread of inteins" TRENDS IN GENETICS, vol. 12, no. 8, août 1996, page 287-288 ypponto27128	for the		11
ļ	page 287-288 XP004037128 voir le document en entier			
	-/	-/		
ļ				
-		•		
		X Les document	s de familles de bre	vets sont indiqués en annexe
		document ultérieur	publié après la date	de dépôt international ou la
	nt définissant l'état général de la technique, non éré comme particulièrement pertinent	technique pertiner	n'appartenenant pa nt, mais cité pour co tituant la base de l'ir	mprendre le principe
	nt antérieur, mais publié à la date de dépôt international "X	document particuliè	rement pertinent; N	invention revendiquée ne peut
"L" docume	nt pouvant jeter un doute aur une revendication de ou oité pour déterminer la date de publication d'une	inventive par rapp	ort au document co	
autre c	itation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)	ne peut être consi	dérée comme impli	invention revendiquée quant une activité inventive
une ex	ent se référant à une divulgation orale, à un usage, à position ou tous autres moyens	documents de mê	me nature, cette co	ou plusieurs autres mbinaison étant évidente
	nt publié avant la date de dépôt international, mais surement à la date de priorité revendiquée °a	pour une personn document qui fait p		millede brevets
Date à laque	ollo la recherche internationale a été effectivement achevée			e recherohe internationale
9	décembre 1997		9. 01. 98	·
Nom et adre	sse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk	Fonctionnaire auto	risé	
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016	Panzica	a, G	



Demande Internationale No PCT/FR 97/00761

NTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	
ication des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pe	
induon des accuments, aleas, avec, le cas echeant, i mulcanon des passages pe	no. des revendications visées
micolans sp. nov.: a new perthermophilic archaeon isolated from a sep-sea hydrothermal vent in the north ji basin" ITERNATIONAL JOURNAL OF SYSTEMATIC ACTERIOLOGY, pl. 46, no. 4, octobre 1996, WASHINGTON is sees 1113-1119, XP002049496 té dans la demande	1-10
mars 1996	1-10
ol. 096, no. 007, 31 juillet 1996 JP 08 070864 A (TOYOBO CO LTD), 19 mars 196,	11
MOVES INTERVENING SEQUENCES IN AN CHAEA DNA POLYMERASE" CLEIC ACIDS RESEARCH, 1. 20, no. 23, 1992, ges 6153-6157, XP002033279 té dans la demande	11
QUENCES IN AN ARCHAEA DNA POLYMERASE NE" OCCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF IENCES OF USA, 1. 89, juin 1992.	11
juin 1994 ir abrégé	11
	ODFROY A. ET AL.: "Thermococcus amicolans sp. nov.: a new prethermophilic archaeon isolated from a sep-sea hydrothermal vent in the north iji basin"  NTERNATIONAL JOURNAL OF SYSTEMATIC ACTERIOLOGY, pl. 46, no. 4, octobre 1996, WASHINGTON 6, ages 1113-1119, XP002049496 ité dans la demande pir le document en entier per 10 0701 000 A (NEW ENGLAND BIOLABS INC) 8 mars 1996 pir page 11, ligne 20 - page 13, ligne 54 pages 11, ligne 20 - page 13, ligne 54 pages 11, ligne 20 - page 13, ligne 54 pages 11, ligne 20 - page 13, ligne 54 pages 11, ligne 20 - page 13, ligne 54 pages 11, ligne 20 - page 13, ligne 54 pages 11, ligne 20 - page 13, ligne 54 pages 11, ligne 20 - page 13, ligne 54 pages 11, ligne 20 - page 13, ligne 54 pages 11, ligne 20 - page 13, ligne 54 pages 11, ligne 20 - page 13, ligne 54 pages 11, ligne 20 - page 13, ligne 54 pages 11, ligne 20 - page 13, ligne 54 pages 11, ligne 20 - page 13, ligne 54 pages 11, ligne 20 - page 13, ligne 54 pages 11, ligne 20 - page 13, ligne 54 pages 11, ligne 20 - page 13, ligne 54 pages 11, ligne 20 - pages 13, ligne 54 pages 11, ligne 20 - pages 13, ligne 34 pages 3577-5581, XP002033280 pages 5577-5581, XP002

2

Formulaire PCT/ISA/210 (suite de la deuxième feuille) (juillet 1992)





### RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Deniande Internationale No PCT/FR 97/00761

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication.	Membre(s) de la famille de brevet(s).	Date de publication
EP 0701000 A	13-03-96	JP 8168376 A	02-07-96
EP 0602899 A	22-06-94	JP 7070200 A CA 2110938 A	14-03-95 10-06-94

Formulaire PCT/ISA/210 (annexe familles de brevets) (juillet 1992)